

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 13. Dezember 2001 (13.12.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/93677 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: A C09B 67/20, C09D 11/00

A01N 25/04,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/06059

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Mai 2001 (28.05.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 100 28 411.6

8. Juni 2000 (08.06.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NYSSEN, Peter-Roger [BE/DE]; Magnolienstrasse 6, 41542 Dormagen (DE). ZIMMERMANN, Manfred [DE/DE]; Hindemithstrasse 30, 40789 Monheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (inational): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: SOLID PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: FESTSTOFFPRÄPARATIONEN

(57) Abstract: The invention relates to solid preparations containing a) a solid phase of at least one organic active ingredient compound, b) an organic water-dispersible carrier medium containing a water-immiscible organic solvent and a surface-active agent which is soluble therein, c) an aqueous carrier medium containing a fully water-soluble surface-active agent, and d) optionally, a dispersing agent for the solid phase in the organic carrier medium.

(57) Zusammenfassung: Feststoffpräparationen enthaltend a) eine feste Phase wenigstens einer organischen Wirkstoff-Verbindung, b) ein organisches, in Wasser dispergierbares Trägermedium enthaltend ein in Wasser nicht mischbares organisches Lösungsmittel und ein darin lösliches oberflächenaktives Mittel, c) ein wässriges Trägermedium enthaltend ein in Wasser vollständig lösliches oberflächenaktives Mittel, und d) gegebenenfalls ein Dispergiermittel für die feste Phase in dem organischen Trägermedium.



1011 3 1 1 5 1 101 A

5

10

25

Feststoffpräparationen

Die Erfindung betrifft Feststoffpräparationen, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung.

Feinteilige partikuläre Feststoffpräparationen kommen in vielen Gebieten des täglichen Lebens und der Technik vor und bestehen in den allermeisten Fällen aus Feststoffen, die entweder in wässrigen oder in organischen Trägermedien suspendiert und stabilisiert sind, die in den jeweiligen Anwendungsmedien löslich oder mischbar sind.

Als Beispiele sind zu nennen:

- Präparationen organischer oder anorganischer Pigmente auf dem Farb-Lack-Gebiet, zur Herstellung von Beschichtungen sowie zur Einfärbung natürlicher oder synthetischer Materialien (vgl. EP-A-735 109).
- Präparationen von Wirkstoffen, die in den jeweiligen Medien unlöslich oder teillöslich sind wie z.B. bio-aktive Wirkstoffe (vgl. WO-A 97/34475)
 - Präparationen organischer Farbmittel wie z.B. Dispersionsfarbstoffe oder Pigmente für Tinten, insbesondere Drucktinten, wie z.B. Drucktinten für den InkJet-Druck (vgl. EP-A 518 225).

Für eine Reihe von technischen Anwendungen erfüllen jedoch Feststoffsuspensionen nicht die geforderten Eigenschaften und weisen noch gravierende Nachteile auf. Stellvertretend seien hier nur einige Beispiele aus verschiedenen Gebieten genannt:

30 a) Feststoffpräparationen von im Anwendungsmedium chemisch nicht-beständigen Feststoffen; so z.B. können derzeit beispielsweise hydrolytisch unbe-

10

15

20

25

30

c)



ständige bio-aktive Wirkstoffe nur in organischen Trägermedien eingebracht und zur Anwendung z.B. in Beschichtungen gebracht werden; verbunden damit sind ökologische Nachteile bedingt durch die vielfache Verwendung von flüchtigen Lösungsmitteln; die Anwendung insbesondere über wässrige Systeme ist bisher noch nicht zufriedenstellend gelöst.

Wässrige Formulierungen von in wässrigen Systemen unlöslichen Feststoffen b) wie z.B. bio-aktive Wirkstoffe besitzen oft noch eine ungenügende biologische Wirkungsstärke im Vergleich zu adäquaten Lösungen der Wirkstoffe in organischen Lösungsmitteln bedingt beispielsweise durch ungenügende Partikelfeinheit bzw. Verfügbarkeit der Wirkstoffe auf den zu benetzenden Substraten. Die Zugabe von organischen Träger- bzw. Transportmedien in die wässrigen Präparationen ist aus Stabilitätsgründen nur begrenzt möglich, und gelingt oft nur mit in Wasser löslichen organischen Lösungsmitteln, die in der Regel keine ausreichende bio-aktive oder verstärkende Wirkung besitzen. Alternativ verwendet man Lösungen der Wirkstoffe in Lösungsmitteln, die in Wasser emulgierbar sind. Wegen der vielfach begrenzten Löslichkeit der Wirkstoffe in diesen Lösungsmitteln und möglichen ökologischen Problemen ist die Anwendung derartiger Systeme begrenzt. Insbesondere werden noch Präparationen in biologisch gut verträglichen und die bioaktive Wirkung fördernden Lösungsmitteln, wie z.B. natürlichen Ölen, gesucht, die in wässrigen Medien zur Anwendung kommen können.

Pigmentierte Drucktinten für den Ink Jet Druck basieren heute z.B. auf Suspensionen extrem feinteiliger organischer Pigmente oder Ruß in einem wässrigen Trägermedium (vgl. EP-A 518 225), das neben Wasser erhebliche Anteile verschiedener flüchtiger Lösungsmittel wie z.B. N-Vinylpyrrolidon und Alkohole sowie wasserlösliche oberflächenaktive Mittel zur Stabilisierung der Pigmentteilchen und zur Verbesserung der Substratbenetzung, i.A. Papier oder Textil, enthalten. Diese Drucktinten besitzen noch eine Reihe von Nachteilen, insbesondere hinsichtlich der Wasserechtheit der Drucke, des

10

15

20

Druckverhaltens und der Brillanz der Farben im Vergleich zu Tinten auf Basis von wasserlöslichen Farbstoffen.

In US-A 5 358 555 (Olivetti) wird eine pigmentierte Tinte für den Tintenstrahldruck auf Basis von Ruß bzw. Pigment in Form einer Mikroemulsion beschrieben, die aus 3 Phasen zusammengesetzt ist - einer flüssigen hydrophilen kontinuierlichen Phase (Wasser + wasserlösliche Lösungsmittel), einer flüssigen hydrophoben diskontinuierlichen (Öl)Phase und einer festen Phase (Pigment), die in die diskontinuierliche Phase dispergiert ist. Man verwendet ein Tensidgemisch aus einem Emulgator zur Erzielung der gewünschten Flüssig-Flüssig-Grenzfläche und einen Coemulgator Stabilisierung der Grenzfläche des Systems. Das Tensidgemisch wird nur über die hydrophile Phase zugeführt; zusätzlich können den Coemulgatoren vergleichbare Tenside zur Stabilisierung der Pigmente in der diskontinuierlichen Phase verwendet werden. Ein Nachteil dieses Systems besteht in der Tatsache, dass Coemulgatoren verwendet werden, die sowohl in der hydrophilen wie in der hydrophoben Phase löslich sind, wodurch die Möglichkeit der Instabilität infolge teilweiser Trennung von Feststoff und disperser hydrophober Phase sowie Koaleszenz oder Entmischung besteht sei es im Verlauf des Herstellprozesses oder der Lagerung der auf dem System aufbauenden Drucktinten.

d) Feststoffpräparationen von nanoskaligen anorganischen Pigmenten wie z.B. oxidische oder nicht-oxidische Keramiken (vgl. EP-A-915 137, WO-A 99/27024), die in wässrigen Systemen angewendet werden können, sind heute nur in Form wässriger Suspensionen bekannt. Diese sind hinsichtlich ihrer Stabilität gegen Reaggregation insbesondere bei starker wässriger Verdünnung oder bei Anwesenheit von anorganischen Salzen noch nicht befriedigend.

٠.-

5



e) wässrige Pigmentpräparationen zur Einfärbung von wasserbasierenden Holzschutzmitteln wie z.B. chromhaltige oder chromfreie fixierende Wirkstoffsalzlösungen (Imprägniermittel) sowie bindemittelbasierende Lasuren und Deckfarben sind oft nicht ausreichend dispersionsstabil im Anwendungsmedium z.B. aufgrund zu hoher Salzkonzentration, oder zeigen mangelnde Substratbenetzung bzw. Ausflockung der Pigmente (Agglomeration) auf dem Substrat. Besonders auf dem Gebiet der wasserbasierenden Imprägniermittel und Beizen für Holz werden besser penetrierende, agglomeratfreie und intensiver färbende Pigmentpräparationen gesucht.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, ein Formulierungssystem für feinteilige partikuläre Feststoffe aufzuzeigen, das die oben beschriebenen Nachteile in wässrigen Anwendungsmedien adressiert und zu einem großen Teil überwindet.

- Aufgabe ist insbesondere die Bereitstellung von stabilen Präparationen partikulärer Feststoffe mit einer Wasserlöslichkeit von weniger als 1,0, insbesondere weniger als 0,1 g/l bei 20°C in einem nicht-wasserlöslichen oder mischbaren, bei Raumtemperatur nicht flüchtigen organischen Lösungsmittel.
- Uberraschenderweise wurde gefunden, dass die geschilderte Aufgabe mit Feststoffpräparationen gelöst werden kann enthaltend
 - a) eine feste Phase wenigstens einer organischen Wirkstoff-Verbindung,
- b) ein organisches, in Wasser dispergierbares Trägermedium enthaltend ein in Wasser nicht mischbares organisches Lösungsmittel und ein darin gelöstes oberflächenaktives Mittel, das in dem wässrigen Trägermedium c) eine Löslichkeit von < 1,0 g/l, vorzugsweise < 0,1 g/l bei 20°C besitzt,

15

20

25

30

- c) ein wässriges Trägermedium enthaltend ein oberflächenaktives Mittel, das in Wasser eine Löslichkeit von > 10 g/l, insbesondere > 100 g/l bei 20°C besitzt und
- d) gegebenenfalls ein Dispergiermittel für die feste Phase in dem organischen
 Trägermedium.

Durch die Mitanwesenheit des wässrigen Trägermediums c) bilden die Komponenten a) und b) vorzugsweise zusammen eine homogene diskontinuierliche Phase mit einer Tropfengröße von weniger als 50 µm, vorzugsweise weniger als 20 µm und die Feststoffe der Komponente a) liegen in dem organischen Trägermedium b) dispergiert vor.

Unter organischen Wirkstoff-Verbindungen werden im Rahmen dieser Anmeldungen bioaktive, amorphe oder kristalline synthetische oder natürliche Verbindungen verstanden. Als bioaktive Wirkstoffe seien solche aus der Gruppe der pharmazeutischen Wirkstoffe sowie der Pflanzenschutzmittel, insbesondere Biozide, Mikrobizide, Pestizide, wie Fungizide, Bakterizide, Viruzide, Herbizide, Insektizide, Akarizide, Nematizide, Pflanzenwuchsregulatoren und Vogelrepellents sowie Desinfektionsmittel genannt.

Dabei sind insbesondere Wirkstoffe mit einem Schmelzpunkt oberhalb von 40°C bevorzugt. Besonders bevorzugt sind solche Wirkstoffe mit einer Wasserlöslichkeit von weniger als 1,0 g/l, insbesondere weniger als 0,1 g/l bei 20°C.

Als Beispiele für Fungizide seien genannt:

2-Anilino-4-methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin; 2',6'-Dibromo-2-methyl-4'-trifluoro-methoxy-4'-trifluoromethyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid; 2,6-Dichloro-N-(4-trifluoro-methylbenzyl)-benzamid; (E)-2-Methoximino-N-methyl-2-(2-phenoxy-phenyl)-acetamid; Aldimorph, Anilazin, Azaconazol, Azoxystrobin, Benalaxyl, Benomyl, Bitertanol, Blasticidin-S, Bromuconazole, Bupirimate,

٠.



Carbendazim, Carboxin, Chinomethionat (Quinomethionat), Chlorothalonil, Cymoxanil, Cyproconazole, Carpropamid,

Dichlorophen, Diclobutrazol, Dichlofluanid, Dicloran, Diethofencarb, Difenoconazol, Dimethirimol, Dimethomorph, Diniconazol, Dithianon, Dodine, Drazoxolon,

5 Epoxyconazole, Ethirimol, Etridiazol,

Fenarimol, Fenbuconazole, Fenhexamid, Fenitropan, Fenpiclonil, Fenpropidin, Fenpropimorph, Fluazinam, Fludioxonil, Fluquinconazole, Flusilazole, Flusulfamide, Flutolanil, Flutriafol, Fosetyl-Aluminium, Fhthalide, Fuberidazol, Furalaxyl, Guazatine,

10 Hexaconazol, Hymexazol,

Imazalil, Imibenconazol, Iminoctadin, Iprobenfos (IBP), Iprodion, Isoprothiolan, Iprovalicarb,

Kresoxim-methyl,

Mepanipyrim, Mepronil, Metalaxyl, Metconazol, Methasulfocarb, Methfuroxam,

15 Metiram, Myclobutanil,

Nuarimol,

Ofurace, Oxadixyl, Oxycarboxin,

Penconazol, Pencycuron, Probenazol, Prochloraz, Procymidon, Propiconazole, Propineb, Pyrifenox, Pyrimethanil,

20 Quintozen (PCNB), Quinoxyfen,

Spiroxamine,

Tebuconazol, Tecloftalam, Tecnazen, Tetraconazol, Thiabendazol, Thicyofen, Thiophanat-methyl, Thiram, Tolylfluanid, Triadimefon, Triadimenol, Triazoxid, Trichlamid, Tricyclazol, Tridemorph, Triflumizol, Triforin, Triticonazol,

25 Validamycin A, Vinclozolin,

Zineb, Ziram,

2-[2-(1-Chlor-cyclopropyl)-3-(2-chlorphenyl)-2-hydroxypropyl]-2,4-dihydro-[1,2,4]-triazol-3-thion und

1-(3,5-Dimethyl-isoxazol-4-sulfonyl)-2-chlor-6,6-difluor-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]-

30 benzimidazol.

Als Beispiele für Bakterizide seien genannt:

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Octhilinon, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin und Tecloftalam.

- Als Beispiele für Insektizide, Akarizide und Nematizide seien genannt:
 Abamectin, Alanycarb, Aldicarb, Amitraz, Avermectin, AZ 60541, Azocyclotin,
 4-Bromo-2-(4-chlorphenyl)-1-(ethoxymethyl)-5-(trifluoromethyl)-1H-pyrrole-3-carbonitril, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Betacyfluthrin, Bifenthrin, BPMC,
 Brofenprox, Bufencarb, Buprofezin, Butocarboxin, Butylpyridaben,
- 10 Carbaryl, Carbofuran, Chlorfluazuron, N-[(6-Chloro-3-pyridinyl)-methyl]-N'-cyano-N-methyl-ethanimidamide, Clofentezin, Cyromazin, Diafenthiuron, Diazinon, Dichlofenthion, Diethion, Diflubenzuron, Dimethoat, Dioxathion, Disulfoton, Emamectin, Esfenvalerat, Ethiofencarb, Ethion, Ethofenprox,
- 15 Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatinoxid, Fenitrothion, Fenobucarb, Fenothiocarb, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyroximat, Fenthion, Fenvalerate, Fipronil, Fluazuron, Flucycloxuron, Flufenoxuron, Flufenprox, Fluvalinate, Formothion, Fosthiazat, Fubfenprox, Furathiocarb, Hexaflumuron, Hexythiazox,
- Imidacloprid, Isazophos, Isofenphos, Isoprocarb, Isoxathion, Ivermectin, Lambdacyhalothrin, Lufenuron,
 Mecarbam, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Milbemectin, Moxidectin,
 Naled, NC 184, Nitenpyram,
 Omethoat, Oxamyl, Oxydemethon M,
- Permethrin, Phenthoat, Phorat, Phosalon, Phoxim, Pirimicarb, Pirimiphos M, Pirimiphos A, Promecarb, Propoxur, Prothoat, Pymetrozin, Pyridaphenthion, Pyrethrum, Pyridaben, Pyrimidifen, Pyriproxifen, Quinalphos,
 Salithion, Sebufos, Silafluofen, Sulfotep, Sulprofos, Spinosad,



Tebufenozide, Tebufenpyrad, Teflubenzuron, Thiacloprid, Thiafenox, Thiamethoxan, Thiodicarb, Thiofanox, Thiomethon, Thionazin, Triazuron, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,

Vamidothion, XMC, Xylylcarb.

5

Als Beispiele für Herbizide seien genannt:

Acetamiprid

Benzosulfuronmethyl

Cyclosulfamuron

10 Flucarbazone

Procarbazone Sodium

Flufenacet

Diflufenican

Propanil

15 Chloridazon

Norflurazon

Desmedipham

Phenmedipham

Alachlor

20 Acetochlor

Butachlor

Metazachlor

Metalochlor

Acifluorfen

25 Bifenox

Chlortoluron

Diuron

Isoproturon

Linuron

30 Dichlobenil

Ioxynil

Mefenacet

Amidosulfuron

Chlorimuron-ethyl

Chlorsulfuron

5 Cinosulfuron

Methylsulfuron-methyl

Nicosulfuron

Primisulfuron

Pyrazosulfuron-ethyl

10 Thiofensulfuron-methyl

Triasulfuron

Tribenuron-methyl

Atrazin

Cyanazin

15 Simazin

Metamitron

Metribuzin

Glufosinate und

Glyphosate.

20

25

30

Als Beispiele für Pflanzenwuchsregulatoren seien Chlormequat-methyl und Ethephon genannt.

Insbesondere enthält die feste Phase (a) wenigstens eine Wirkstoff-Verbindung mit einer mittleren Partikelgröße (volumenbezogen) von 0,001 bis 50, vorzugsweise 0,01 bis 10 μm.

Das erfindungsgemäße disperse 3 Phasensystem liegt vorzugsweise in der Form einer feinteiligen Dispersion vor, wobei das organische Trägermedium b) gegebenenfalls zusammen mit der festen Phase (a) entweder die kontinuierliche Phase oder diskontinuierlich Phase bilden kann. Im Verlauf der Herstellung und Anwendung kann



beispielsweise zunächst die erstgenannte Form vorliegen [c emulgiert in a+b, = W/O], die dann weiter beispielsweise über das Verfahren der Umkehremulsion in die zweite Form überführt werden kann [meist Anwendungsform, a+b emulgiert in c, = O/W]. Als diskontinuierliche Phase können das organische Trägermedium b) und die feste Phase a) im wässrigen Trägeredium c) entweder getrennt vorliegen (feinteiliger Feststoff neben feinteiliger Emulsion) oder eine gemeinsame Phase bilden, wobei feinteilige Feststoffteilchen in Emulsionstropfen dispergiert vorliegen. In einer besonderen Ausführungsform besitzen im letztgenannten Fall die feste Phase (a) und das organische Trägermedium (b) zusammen eine physikalische Dichte (g/cm³), die dem 0,90 bis 1,1 fachen, vorzugsweise dem 0,95 bis 1,05 fachen und insbesondere dem 0,99 bis 1,01 fachen der Dichte des wässrigen Trägermediums (c) entspricht.

Als O/W bezeichnet man eine Öl in Wasser-Emulsion und als W/O eine Waser in Öl-Emulsion.

Partikuläre Wirkstoffe (a):

Die partikulären Wirkstoffe der Komponente a) besitzen vorzugsweise einen chem. oder physik. gebundenen Wassergehalt von weniger als 5 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 1 Gew.-%.

20

25

30

15

5

10

Organisches Trägermedium (b):

Das organische Trägermedium der Komponente b) enthält vorzugsweise

- i) mindestens ein organisches Lösungsmittel mit einem Siedepunkt von >100°C, das in Wasser eine Löslichkeit von < 1,0 g/l bei 20°C besitzt und
- ii) mindestens ein natürliches oder synthetisches oberflächenaktives Mittel, das in dem Lösungsmittel (i) eine Löslichkeit von > 10 g/l, vorzugsweise >100 g/l bei 20°C besitzt und in Wasser bzw. dem wässrigen Trägermedium c) eine Löslichkeit von < 1,0 g/l, insbesondere < 0,1 g/l bei 20°C besitzt

10

20

25

sowie gegebenenfalls weitere Zuschlagstoffe.

In einer besonderen Ausführungsform enthält das organische Trägermedium (b) mehr als 95 Gew.-% der Komponenten i) und ii) bezogen auf das Trägermedium.

Als organische Lösungsmittel (i) kommen bevorzugt natürliche, voll- oder halbsynthetische Verbindungen in Frage sowie gegebenenfalls Mischungen dieser Lösungsmittel, in denen die Wirkstoffe der Komponente a) eine Löslichkeit von <150 g/l, vorzugsweise <50g/l bei 20°C besitzen. Bevorzugt kommen bei Raumtemperatur flüssige Lösungsmittel in Betracht aus der Gruppe der aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffe, insbesondere

- Öle, wie z.B. Mineralöle, Paraffine, Isoparaffine, vollsynthetische Öle wie Silikonöle, halbsynthetische Öle auf Basis z.B. Glyceride mittlerer und ungesättigter Fettsäuren, etherische Öle,
 - Ester von natürlichen oder synthetischen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren, vorzugsweise C₈-C₂₂- insbesondere C₈-C₁₈-Fettsäuren, besonders bevorzugt Rapsölmethylester oder 2- Ethylhexyllaurat,
 - alkylierte Aromaten und deren Gemische,
 - alkylierte Alkohole insbesondere Fettalkohole,
 - durch Hydroformylierung gewonnene lineare, primäre Alkohole,
 - Terpenkohlenwasserstoffe und
- 30 naphthenische Öle wie z.B. Enerthene.

15

20



Das oberflächenaktive Mittel der Komponente ii) ist vorzugsweise eine nichtionogene Verbindung ausgewählt aus der Gruppe der Umsetzungsprodukte von
Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, Fettaminen,
Fettsäuren, Phenolen, Alkylphenolen, Carbonsäureamiden und Harzsäuren. Hierbei
handelt es sich z.B. um Ethylenoxidaddukte aus der Klasse der Umsetzungsprodukte
von Ethylenoxid mit:

- a) gesättigten und/oder ungesättigten Fettalkoholen mit 6 bis 25 C-Atomen oder
- 10 b) Alkylphenolen mit 4 bis 12 C-Atomen im Alkylrest oder
 - c) gesättigten und/oder ungesättigten Fettaminen mit 14 bis 20 C-Atomen oder
 - d) gesättigten und/oder ungesättigten Fettsäuren mit 14 bis 22 C-Atomen oder
 - e) hydrierten und/oder unhydrierten Harzsäuren,
 - f) aus natürlichen oder modifizierten, gegebenenfalls hydrierten Rizinusölfettkörper hergestellte Veresterungs- und/oder Arylierungsprodukte, die gegebenenfalls durch Veresterung mit Dicarbonsäuren zu wiederkehrenden Struktureinheiten verknüpft sind.

Weiterhin kommen Verbindungen aus der Gruppe der

- Sorbitanester wie z.B. SPAN®, ICI
 - Block- und Blockcopolymere auf Basis von Ethylen- und/oder Propylenoxid wie z.B. Pluronic®, BASF
- Block- und Blockcopolymere von Ethylen- und/oder Propylenoxid auf bifunktionellen Aminen wie z.B. Tetronic®, BASF

- Blockcopolymere auf Basis (Poly)stearinsäure und (Poly)Alkylenoxid wie z.B. Hypermer ® B, ICI
- 5 oxalkylierte Acetylendiole und -glykole wie z.B. Surfynol®, AirProducts
 - oxalkylierte Phenole, insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel

 I) und Π)

in denen

- R¹⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet,
- R¹⁶ für Wasserstoff oder CH₃ steht,
- 20 R¹⁷ Wassestoff,C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl oder Phenyl bedeutet,

25

30



- m eine Zahl von 1-4 bedeutet,
- n eine Zahl von 2-13, insbesondere 2-8 bedeutet,
- für jede durch n indizierte Einheit gleich oder verschieden ist und für Wasserstoff, CH₃ oder Phenyl steht, wobei im Falle der Mitanwesenheit von CH₃ in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R¹⁸)-O-)-Gruppen in 0 bis 60 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für CH₃ und in 100 bis 40 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Wasserstoff steht und wobei im Falle der Mitanwesenheit von Phenyl in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R¹⁸)-O-)-Gruppen in 0 bis 40 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Phenyl und in 100 bis 60 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Wasserstoff steht.
- Besonders bevorzugt weisen die oberflächenaktiven Mittel (ii) einen rechnerischen

 HLB -Wert von weniger als 12, insbesondere weniger als 10 auf.

 [HLB: Hydrophilic-Lipophilic-Balance]

Das organische Trägermedium (b) kann außerdem weitere Komponenten als Zuschlagstoffe enthalten; sie unterliegen erfindungsgemäß keinen Einschränkungen. Insbesondere kommen Rheologieadditive in Frage wie z.B.:

- organische Thixotropierungs- und/oder Verdickungsmittel wie z.B. Ricinusderivate, insbesondere hydriertes Rizinusöl und Derivate in Form von Estern, Ethern oder Amiden, ferner Polyamine in Form von wachsartigen Polymeren mit endständigen Amidgruppen,
- anorganische Thixotropier- und/oder Verdickungsmittel wie z.B. Schichtsilikate, hochdisperse amorphe pyrogene Kieselsäuren, insbesondere hydrophob modifizierte Kieselsäuren, hochdisperses Aluminiumoxid sowie sog. überbasische Sulfonate der allgemeinen Formel (III),

PCT/EP01/06059

5

15

 $(R-SO_3)^2-Ca^{++}$. x CaCO₃ (III),

wobei

x eine Zahl von 1 bis 20 bedeutet und

R für Alkyl oder Aryl steht.

Weiterhin kommen sog. Filmbildner in Frage, die in dem Lösungsmittel (i) eine Löslichkeit von >100 g/l bei 20°C haben, aus der Gruppe

- gegebenenfalls physikalisch behandelte Naturstoffe wie z.B. pflanzliche oder tierische Harze, bituminöse Mineralstoffe und vorzugsweise oxidativ trocknende pflanzliche oder tierische Öle insbesondere mit einer Kettenlänge von C₆-C₂₄ und mindestens einer reaktiven Doppelbindung wie z.B. 9,12-und 9,11-Linolsäure, Linolensäure, Eläostearinsäure und Standöle (höhermolekure),
- chemisch modifizierte Naturstoffe auf Basis von z.B. Cellulose, Stärke, 20 trocknenden Ölen oder Kollophonium,
 - polymere synthetische Verbindungen auf Basis von z.B. ungesättigten und gesättigten, gegebenenfalls ölmodifizierten Polyestern, Polyamiden, Formaldehydkondensationsharzen, Polymerisationsharzen aufgebaut auf Monomeren z.B. aus der Gruppe der Derivate des Ethens, des Vinylalkohols, der Acryl- und Methacrylsäure, sowie Polyadditionsverbindungen wie z.B. Polyurethanen und Epoxidharze und
 - Silikonharze.



Als weitere Zuschlagstoffe kommen z.B. auch UV-Schutzmittel und Konservierungsmittel infrage.

Wässriges Trägermedium (c):

- Das wässrige Trägermedium der Komponente c) enthält vorzugsweise 5
 - Wasser, j)

10

20

25

- gegebenenfalls organische Lösungsmittel, jj)
- mindestens ein natürliches oder synthetisches oberflächenaktives Mittel, das jjj) in Wasser (j) eine Löslichkeit von >10 g/l, insbesondere >100 g/l bei 20°C besitzt.

sowie gegebenenfalls weitere Zuschlagstoffe.

Als organische Lösungsmittel (jj) kommen bevorzugt in Wasser lösliche oder misch-15 bare Lösungsmittel in Betracht, insbesondere mit einer Löslichkeit in Wasser von >1,0 g/l bei 20°C.

Geeignete organische Lösungsmittel sind beispielsweise:

aliphatische C1-C4-Alkohole, wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Propanol, n-Butanol, Isobutanol oder tert.-Butanol, aliphatische Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Diacetonalkohol, Polyole, wie Ethylenglykol, Propylenglykol, Butylenglykol, 1,4-Butandiol, 1,5-Pentandiol, 1,6-Hexandiol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, Trimethylolpropan, Polyethylenglykol oder Polypropylenglykol mit einem mittl. Molgewicht von 100 bis 4000 g/mol, vorzugsweise 200 bis 1500 g/mol, oder Glycerin, Monohydroxyether, vorzugsweise Monohydroxyalkylether, besonders bevorzugt Mono-C1-C4-alkylglykolether wie Ethylenglykolmonoethyl- oder -monomethylether, Diethylenglykolmonomethylether oder Diethylenglykolmonoethylether, Diethylenglykolmonobutylether, Dipropylenglykolmonoethylether, Thiodiglykol, Triethylenglykolmonomethylether oder -monoethyl-30 ether, ferner 2-Pyrrolidon, N-Methyl-2-Pyrrolidon, N-Ethyl-Pyrrolidon, N-Vinyl-

10

15

20

pyrrolidon, 1,3-Dimethyl-imidazolidon, Dimethylacetamid sowie Dimethyl-formamid.

Es kommen auch Gemische von Lösungsmitteln, beispielsweise der genannten, in Frage. Die Menge der Summe der eingesetzten Lösungsmittel (jj) in dem wässrigen Trägermedium (c) beträgt i.A. weniger als 60 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 40 Gew.-%.

Als oberflächenaktive Mittel (jjj) werden vorzugsweise in dem wässrigen Medium (c) vollständig lösliche Emulgatoren, Netzmittel, Dispergiermittel, Entschäumer oder Lösungsvermittler verstanden. Insbesondere können sie nicht-ionogen, anionogen, katiogen oder amphoter sein bzw. monomerer, oligomerer oder polymerer Natur sein. Die Auswahl der oberflächenaktiven Mittel (jjj) ist erfindungsgemäß nicht eingeschränkt und muß auf die zu stabilisierende feste Phase (a) und/oder das zu stabilisierende organische Trägermedium b) im Hinblick auf die Dispersionsstabilität, insbesondere gegen Sedimentation und/oder Aufrahmung der dispersen Phase, abgestimmt werden.

Als bevorzugte oberflächenaktive Mittel (jjj) sind solche der Komponente jjj1) bis jjj10) zu nennen:

- jij1) Oxalkylierungsprodukte, die durch Alkoxylierung mit Ethylenoxid oder Propylenoxid von Kondensationsprodukten phenolischer OH-gruppenhaltiger Aromaten mit Formaldehyd und NH-funktionellen Gruppen erhältlich sind.
- ijj2) Wasserlösliche anorganische Salze, insbesondere Borate, Carbonate, Silikate, Sulfate, Sulfite, Selenate, Chloride, Fluoride, Phosphate, Nitrate und Aluminate der Alkali- und Erdalkalimetalle und anderer Metalle, sowie Ammonium;

- jij3) Polymere, aufgebaut aus wiederkehrenden Succinyl-Einheiten, insbesondere Polyasparaginsäure.
- jij4) nicht-ionische oder ionisch modifizierte Verbindungen aus der Gruppe der Alkoxylate, Alkylolamide, Ester, Aminoxide und Alkylpolyglykoside, insbesondere Umsetzungsprodukte von Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, Fettaminen, Fettsäuren, Phenolen, Alkylphenolen, Carbonsäureamiden und Harzsäuren. Hierbei handelt es sich z.B. um Ethylenoxidaddukte aus der Klasse der Umsetzungsprodukte von Ethylenoxid mit:
 - m) gesättigten und/oder ungesättigten Fettalkoholen mit 6 bis 25 C-Atomen oder
- n) Alkylphenolen mit 4 bis 12 C-Atomen im Alkylrest oder
 - o) gesättigten und/oder ungesättigten Fettaminen mit 14 bis 20 C-Atomen oder
- p) gesättigten und/oder ungesättigten Fettsäuren mit 14 bis 22 C-Atomen oder
 - q) hydrierten und/oder unhydrierten Harzsäuren,
- 25 r) aus natürlichen oder modifizierten, gegebenenfalls hydrierten Rizinusölfettkörper hergestellte Veresterungs- und/oder Arylierungsprodukte, die gegebenenfalls durch Veresterung mit Dicarbonsäuren zu wiederkehrenden Struktureinheiten verknüpft sind.
- 30 jjj5) ionische oder nicht-ionische Verbindungen aus der Gruppe der Umsetzungsprodukte von Alkylenoxid mit Sorbitanester [Tween®, ICI], oxalkylierte

15

20

25

30

Acetylendiole und -glykole, oxalkylierte Phenole, insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether gemäß Formel I) und II) mit dem Unterschied, dass n eine Zahl von 14 bis 120 ist, und ionisch modifizierte Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel I) oder II) wie beispielsweise in EP-A 839 879 offenbart [bzw. EP-A-764 695]. Unter ionische Modifizierung wird beispielsweise Sulfatierung, Carboxylierung oder Phosphatierung verstanden. Ionisch modifizierte Verbindungen liegen vorzugsweise als Salz, insbesondere als Alkali- oder Aminsalz, vorzugsweise Diethylaminsalz vor.

10 jij6) ionische oder nichtionische polymere oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der Homo- und Copolymerisate, Pfropf- und Pfropfcopolymerisate sowie statistische und lineare Blockcopolymerisate.

Beispiele geeigneter polymerer oberflächenaktive Mittel (jjj6) sind Polyethylenoxide, Polypropylenoxide, Polyoxymethylene, Polytrimethylenoxide, Polyvinylmethylether, Polyethylenimine, Polyacrylsäuren, Polyarylamide, Polymethacrylsäuren, Polymethacrylamide, Poly-N,N-dimethyl-acrylamide, Poly-N-isopropylacrylamide, Poly-N-acrylglycinamide, Poly-N-methacrylglycinamide, Polyvinyloxazolidone, Polyvinylmethyloxazolidone.

Ferner sind zu nennen

- wasserlösliche Block- und Blockcopolymere auf Basis von Ethylen und/oder Propylenoxid [Pluronic®, BASF] und
- wasserlösliche Block- und Blockcopolymere von Ethylen- und/oder Propylenoxid auf bifunktionellen Aminen [Tetronic®, BASF].
- jij7) anionische oberflächenaktive Mittel wie beispielsweise Alkylsulfate, Ethersulfate, Ethercarboxylate, Phosphatester, Sulfosuccinatamide, Paraffinsulfonate, Olefinsulfonate, Sarcosinate, Isothionate und Taurate.

anionische oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der sog. Dispergiermittel, insbesondere Kondensationsprodukte, die durch Umsetzung von Naphtholen mit Alkanolen, Anlagerung von Alkylenoxid und mindestens teilweiser Überführung der terminalen Hydroxygruppen in Sulfogruppen oder Halbester der Maleinsäure, Phthalsäure oder Bernsteinsäure erhältlich sind, Sulfobernsteinsäureester, Alkylbenzolsulfonate, sowie Salze der Polyacrylsäuren, Polyethylensulfonsäuren, Polystyrolsulfonsäure, Polymethacrylsäuren, Polyphosphorsäuren.

10 jjj9)

5

ligninische Verbindungen, vor allem Ligninsulfonate, z.B. solche, die nach dem Sulfit- oder Kraft-Verfahren gewonnen werden. Vorzugsweise handelt es sich um Produkte, die zum Teil hydrolysiert, oxidiert, propoxyliert, sulfoniert, sulfomethyliert oder disulfoniert und nach bekannten Verfahren fraktioniert werden, z.B. nach dem Molekulargewicht oder nach dem Sulfonierungsgrad. Auch Mischungen aus Sulfit- und Kraftligninsulfonaten sind gut wirksam. Besonders geeignet sind Ligninsulfonate mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von größer 1000 bis 100 000 g/mol und einem Gehalt an aktivem Ligninsulfonat von mindestens 80 % und vorzugsweise mit niedrigem Gehalt an mehrwertigen Kationen. Der Sulfonierungsgrad kann in weiten Grenzen variieren.

20

15

jjj10) amphotere oberflächenaktive Mittel wie Betaine und Ampholyte, insbesondere Glycinate, Propionate und Imidazoline.

25

Als weitere Zuschlagstoffe kann das wässrige Trägermedium c) Verdickungsmittel enthalten.

30

Sie können eingesetzt werden zur Einstellung der Viskosität der Feststoffpräparation sowie zur Stabilisierung der hydrophoben Phase (a+b) und Viskositätseinstellung der hydrophilen Phase (c) während des Herstellungsprozesses der Feststoffpräparation. Eine Übersicht über die geeigneten Verdickungsmittel kann z.B. entnommen werden

aus Römpp Lexikon, Lacke und Druckfarben, Ulrich Zorll, Thieme Verlag, Stuttgart, 1998. Als geeignete Verdickungsmittel sind solche aus der Gruppe der anionischen oder nicht-ionischen organischen wasserlöslichen Polymere zu nennen, die im weiteren Sinne auch als Schutzkolloide für die feinverteilte hydrophobe Phase in der Feststoffpräparation eingesetzt werden können. Besonders bevorzugt sind organische Verdickungsmittel, die vorzugsweise eine Löslichkeit in Wasser von >100 g/l besitzen.

Vorzugsweise wird als organisches Verdickungsmittel eine Verbindung eingesetzt, deren 4 %ige wässrige Lösung bei 20°C eine Viskosität von >2 mPa.s aufweist.

Bevorzugte organische Verdickungsmittel sind Verbindungen, ausgewählt aus nachfolgenden Gruppen:

- 15 Dextrine oder Cyclodextrine,
 - Stärke und Stärkederivate, insbesondere abgebaute oder teilabgebaute Stärke,
- anionische Polyhydroxyverbindungen, insbesondere Xanthan oder Carboxy20 methylcellulose
 - Cellulosederivate wie z.B. Methylcellulose, insbesondere Hydroxymethyl-, Hydroxyethyl- oder Hydroxypropylcellulose,
- 25 partiell hydrolysierte Polymerisate von Vinylacetat, vorzugsweise Polyvinylalkohol, die zu mehr als 70 % hydrolysiert sind und/oder Vinylalkohol-Copolymerisate, vorzugsweise Copolymere aus Vinylacetat und Alkylvinylester, die partiell oder vollständig verseift sind, sowie Polyinylalkohol selbst,
- 30 Polymerisate von N-Vinylpyrrolidon, oder Copolymerisate mit Vinylestem.

٠,٠

5

25

30



Bevorzugt kommen als Verdickungsmittel Stärke, derivatisierte Stärke und insbesondere abgebaute Stärke in Frage.

Abgebaute Stärke wird beispielsweise erhalten, indem man z.B. native Kartoffel-, Weizen, Mais-, Reis- oder Tapiokastärke einem oxidativen, thermischen, enzymatischen oder hydrolytischen Abbau unterwirft. Bevorzugt sind hierbei oxidativ abgebaute Stärken, besonders bevorzugt ist mit Hypochlrorit oxidativ abgebaute Kartoffelstärke.

Weiterhin kommen insbesondere Dextrine und Cyclodextrine in Frage. Als Dextrine werden vorzugsweise Weißdextrine, Gelbdextrine sowie Maltodextrine mit einer Kaltwasserlöslichkeit von größer 50 Gew.-%, vorzugsweise größer 90 %, gemessen bei 10 g auf 200 ml Wasser bei 20°C, verstanden.

Bevorzugte Cyclodextrine sind solche vom Typ α-CD mit 6 Glucopyranose-Einheiten, β-CD mit 7 Glucopyranose-Einheiten und γ-CD mit 8 Glucopyranose-Einheiten sowie verzweigte AB, AC, AD-Diclosyl-CD und Mischungen der genannten Dextrine.

Als bevorzugte anionische Polyhydroxyverbindungen kommen Polysaccharide, insbesondere Xanthan sowie Carboxymethylcellulose in Frage.

Als Cellulosederivate können als Verdickungsmittel bevorzugt Methylcellulose, Hydroxymethylcellulose, Hydroxyethyl- und -propylcellulose eingesetzt werden.

Insbesondere kommen als Verdickungsmittel wenigstens partiell hydrolysierte (verseifte) Polymerisate und Copolymerisate von Vinylacetat, welche in Wasser vollständig dispergierbar, vorzugsweise vollständig löslich sind, in Frage. Bevorzugt sind hydrolysierte Polymerisate und Copolymerisate von Vinylacetat mit einem Hydrolysegrad von 70 bis 97 %, vorzugsweise von 80 bis 92 %, einem Molekulargewicht von 1 000 bis 150.000, vorzugsweise 2000 bis 100 000 g/mol sowie einer Auslauf-

10

15

viskosität (bestimmt an einer 4 %igen wässrigen Lösung bei 20°C) von 2 bis 35 mPa.s, vorzugsweise 2 bis 10 mPa.s.

Besonders bevorzugt sind partiell hydrolysierte Polyvinylalkohole sowie Polyvi

Unter Copolymerisate von Vinylacetat werden als Verdickungsmittel insbesondere voll- oder teilverseiste Vinylalkohol-Copolymerisate verstanden, insbesondere voll- verseiste Copolymere aus Alkylvinylester und Vinylacetat mit einem Anteil an Alkylvinylester von vorzugsweise 5 bis 20 Mol-%, ganz besonders Copolymere aus Alkylvinylacetat und Vinylacetat.

Weiterhin kommen als Verdickungsmittel Homo- und Copolymerisate von N-Vinylpyrrolidon in Frage, die in Wasser vollständig dispergieren.

Vorteilhafte Verdickungsmittel sind Polymerisate, welche 35 bis 100 Mol-% Anteile von Verbindungen der allgemeinen Formel

20

25

mit R, R' = unabhängig voneinander H, Methyl oder Ethyl und 0 - 65 Mol-% Anteil eines oder mehrerer monoethylenisch ungesättigter Comonomeren, insbesondere Vinylester wie Vinylacetat, Acrylsäureester wie Ethylacrylat, Methacrylsäureester wie Methylmethacrylat, Vinylalkylester wie Vinylcyclohexylether, Vinylhalogenide wie Vinylchlorid, Vinylcaprolactam, Vinylimidazol, Allylalkohol, Acrylnitril, Styrol, Vinylcarbozol und weitere mehr. Gegebenenfalls können die Co-Polymere ionisch modifiziert sein (kationisch oder anionisch).

٠.٠

10

15

20

25

30

Das Molekulargewicht der Homo- und Copolymerisate von N-Vinylpyrrolidon beträgt 2 000 – 1 200 000, vorzugsweise weniger als 10 - 150 000 g/mol.

Ganz besonders bevorzugt sind Homopolymerisate von N-Vinylpyrrolidon sowie Copolymerisate mit Vinylestern und Na-Methacrylat.

Neben den unter den oberflächenaktiven Mitteln (jjj) genannten Verbindungen können noch spezielle Entschäumer und Schaumverhinderungsmittel eingesetzt werden. Insbesondere kommen Produkte auf Basis natürlicher Öle oder Mineralöle, gegebenenfalls chemisch modifizierte Alkohole und chemisch modifizierte Silikone in Frage.

Außerdem können Hilfsmittel zur Enthärtung des Wassers der Komponente j) enthalten sein. Beispielsweise kommen mittel- bis hochmolekulare Polyphosphate (Calgon®) in Frage.

Neben den genannten Additiven kann das wässrige Trägermedium (c) gegebenenfalls auch weitere übliche Mittel enthalten wie pH-Regler, Filmbildungs- und Verlaufshilfsmittel, Trockenstoffe (Sikkative), Hautverhütungsmittel, Antifoulingmittel, UV-Schutzmittel und Stabilisatoren, Konservierungsmittel (Biocide) usw.

Dispergiermittel (d):

Als Dispergiermittel der Komponente d) werden allgemein Mittel verstanden, die die Aufgabe als Mahlhilfsmittel und als Stabilisierungsmittel für den feinteiligen Feststoff der Komponente a) gegen Partikelaggregation bzw. -agglomeration und Rekristallisation (Kristallwachstum) in dem organischen Trägermedium (b) erfüllen. Bevorzugt sind Dispergiermittel, die mit den Feststoffpartikeln physikalische Wechselwirkungen (z.B. v.d.Waals-, H-Brücken- und hydrophobe-) oder chemische Wechselwirkungen (Chemisorption) eingehen können und eine gegebenenfalls vor-

handene Affinität der unbehandelten partikulären Feststoffe zu dem wässrigen Trägermedium unterdrücken, insbesondere die Hydrophobie der Feststoffe erhöhen.

Bevorzugt werden die Dispergiermittel (d) ausgewählt aus

5

10

- A) der Gruppe der wasserunlöslichen Polymeren, vorzugsweise Co-, lineare oder statistische Block- und Block-Coplymere, sowie Pfropfpolymere mit einem mittleren Molgewicht von 1 500 bis 150 000, vorzugsweise 1 000 bis 50 000 g/mol, insbesondere enthaltend sowohl Feststoff-affine wie auch im organischen Lösungsmittel (i) solubilisierende Gruppen mit einem Molgewicht von 500 bis 20 000, insbesondere 1 000 bis 15 000 g/mol. Als Beispiele seien genannt Polymere auf Basis Styrol- oder acrylischer Monomeren, gesättigte oder ungesättigte Carbonsäureester und Isocyanuratmonomeren [siehe z.B. auch US-A 5 399 294, EFKA] sowie Block-Copolymere auf Basis von (Poly)Stearinsäure und (Poly)Alkylenoxid und/oder
- B) der Gruppe der gesättigten oder ungesättigten, aliphatischen oder aromatischen Carbonsäuren, insbesondere C₉-C₁₈-Mono- und Di-Carbonsäuren und ihre Salze.

20

15

Bevorzugte Zusammensetzung:

Die Erfindung betrifft insbesondere feinteilige, partikuläre Feststoffpräparationen enthaltend:

- a) 0,001 bis 60 Gew.-%, bevorzugt 0,01 bis 40 Gew.-%, insbesondere 0,01 bis 10 Gew.-% der festen Phase (Komponente a) bezogen auf die Feststoffpräparation
- 30 und

٠,٠

b) 0,1 bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 90 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 60 Gew.-% des organischen Trägermediums (Komponente b) bezogen auf die Feststoffpräparation

5 und

- c) 0,1 bis 99,9 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 90 Gew.-% des wässrigen Trägermediums (Komponente c) bezogen auf die Feststoffpräparation
- 10 und
 - d) 0 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 60 Gew.-% des Dispergiermittels (Komponente d) bezogen auf den Feststoff der Komponente a).
- 15 Die Erfindung betrifft weiterhin Feststoffpräparationen, enthaltend
 - a) eine feste Phase wenigstens eines Pigments und/oder Füllstoffes,
- b) ein organisches, in Wasser dispergierbares Trägermedium enthaltend ein in Wasser nicht mischbares organisches Lösungsmittel und ein darin gelöstes oberflächenaktives Mittel, das in dem wässrigen Trägermedium c) eine Löslichkeit von <1,0 g/l, vorzugsweise <0,1 g/l bei 20°C besitzt,
- c) ein wässriges Trägermedium enthaltend ein oberflächenaktives Mittel, das in Wasser eine Löslichkeit von >10 g/l, insbesondere >100 g/l bei 20°C besitzt und
 - d) gegebenenfalls ein Dispergiermittel für die feste Phase in dem organischen Trägermedium,

10

15

20

25

30

********* ****** ******* * * *

wobei das oberflächenaktive Mittel der wässrigen Trägerphase c) ausgewählt wird aus der Gruppe jij1) bis jij10):

- jjjl) Oxalkylierungsprodukte, die durch Alkoxylierung mit Ethylenoxid oder Propylenoxid von Kondensationsprodukten phenolischer OH-gruppenhaltiger Aromaten mit Formaldehyd und NH-funktionellen Gruppen erhältlich sind.
- jjj2) Wasserlösliche anorganische Salze, insbesondere Borate, Carbonate, Silikate, Sulfate, Sulfite, Selenate, Chloride, Fluoride, Phosphate, Nitrate und Aluminate der Alkali- und Erdalkalimetalle und anderer Metalle, sowie Ammonium;
 - jij3) Polymere, aufgebaut aus wiederkehrenden Succinyl-Einheiten, insbesondere Polyasparaginsäure.
 - nennen: Alkylolamide, Aminoxide und Alkylpolyglykoside, Umsetzungsprodukte von Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, wobei das Alkoxylat bevorzugt wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Fettaminen, wobei das Alkoxylat bevorzugt wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Fettsäuren, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Phenolen, Alkylphenolen, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Phenolen, Alkylphenolen, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Carbonsäureamiden und Harzsäuren. Hierbei handelt es sich z.B. um Ethylenoxidaddukte aus der Klasse der Umsetzungsprodukte von Ethylenoxid mit:
 - m) gesättigten und/oder ungesättigten Fettalkoholen mit 6 bis 25 C-Atomen oder
- o) gesättigten und/oder ungesättigten Fettaminen mit 14 bis 20 C-Atomen oder
 - p) gesättigten und/oder ungesättigten Fettsäuren mit 14 bis 22 C-Atomen oder

• ;•

5

10

15

20



- r) aus natürlichen oder modifizierten, gegebenenfalls hydrierten Rizinusölfettkörper hergestellte Veresterungs- und/oder Arylierungsprodukte, die gegebenenfalls durch Veresterung mit Dicarbonsäuren zu wiederkehrenden Struktureinheiten verknüpft sind.
- oxalkylierte Acetylendiole und -glykole, oxalkylierte Phenole, insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether gemäß Formel I) und II) mit dem Unterschied, dass n eine Zahl von 14 bis 120 ist, und ionisch modifizierte Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel I) oder II) wie beispielsweise in EP-A 839 879 und EP-A-764 695 offenbart.
- jij6) nichtionische polymere oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der Homound Copolymerisate, Pfropf- und Pfropfcopolymerisate sowie statistische und lineare Blockcopolymerisate.

Beispiele geeigneter polymerer oberflächenaktive Mittel (jjj6) sind Polyethylenoxide, Polypropylenoxide, Polyoxymethylene, Polytrimethylenoxide, Polyvinylmethylether, Polyethylenimine, Polyacrylsäuren, Polyarylamide, Polymethacrylsäuren, Polymethacrylamide, Poly-N,N-dimethyl-acrylamide, Poly-N-isopropylacrylamide, Poly-N-acrylglycinamide, Poly-N-methacrylglycinamide, Polyvinyloxazolidone, Polyvinylmethyloxazolidone.

Ferner sind zu nennen

- wasserlösliche Block- und Blockcopolymere auf Basis von Ethylenund/oder Propylenoxid [Pluronic®, BASF] und
 - wasserlösliche Block- und Blockcopolymere von Ethylen- und/oder Propylenoxid auf bifunktionellen Aminen [Tetronic®, BASF].

jjj7) anionische oberflächenaktive Mittel wie beispielsweise Alkylsulfate, Ethersulfate, Ethercarboxylate, Phosphatester, Sulfosuccinatamide, Paraffinsulfonate, Olefinsulfonate, Sarcosinate, Isothionate und Taurate.

5 jij8) anionische oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der sog. Dispergiermittel, insbesondere Kondensationsprodukte, die durch Umsetzung von Naphtholen mit Alkanolen, Anlagerung von Alkylenoxid und mindestens teilweiser Überführung der terminalen Hydroxygruppen in Sulfogruppen oder Halbester der Maleinsäure, Phthalsäure oder Bernsteinsäure erhältlich sind, Sulfobernsteinsäureester, Alkylbenzolsulfonate, sowie Salze der Polyacrylsäuren, Polyethylensulfonsäuren, Polystyrolsulfonsäure, Polymethacrylsäuren, Polyphosphorsäuren.

ligninische Verbindungen, vor allem Ligninsulfonat, z.B. solche, die nach dem Sulfit- oder Kraft-Verfahren gewonnen werden. Vorzugsweise handelt es sich um Produkte, die zum Teil hydrolysiert, oxidiert, propoxyliert, sulfoniert, sulfomethyliert oder disulfoniert und nach bekannten Verfahren fraktioniert werden, z.B. nach dem Molekulargewicht oder nach dem Sulfonierungsgrad. Auch Mischungen aus Sulfit- und Kraftligninsulfonaten sind gut wirksam.

Besonders geeignet sind Ligninsulfonate mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von größer 1000 bis 100 000, einem Gehalt an aktivem Ligninsulfonat von mindestens 80 % und vorzugsweise mit niedrigem Gehalt an mehrwertigen Kationen. Der Sulfonierungsgrad kann in weiten Grenzen variieren.

jjj10) amphotere oberflächenaktive Mittel wie Betaine und Ampholyte, insbesondere Glycinate, Propionate und Imidazoline.

Die partikulären Pigmente bzw. Füllstoffe der Komponente a) unterliegen keinen 30 Einschränkungen, insbesondere kommen jedoch kristalline oder amorphe Pigmente ٠,٠

5

10

15



oder Füllstoffe in Frage mit einem chemischen oder physikalisch gebundenen Wassergehalt von weniger als 5 Gew.-%, vorzugsweise weniger als 1 Gew.-%.

Als Pigmente und Füllstoffe kommen die nach dem Stand der Technik bekannten infrage wie z.B. zu entnehmen aus: Lückert, Pigment + Füllstoff Tabellen, 5. Auflage, Laatzen, 1994. Hierbei handelt es sich um insbes. in wässrigen Medien unlösliche Stoffe, die auch in den meisten organischen Medien weitgehend unlöslich sind.

Als anorganische Weißpigmente sind insbesondere zu nennen Oxide, wie z.B. Titandioxid, Zinkoxid, (ZnO, Zinkweiß), Zirkonoxid, Carbonate wie z.B. Bleiweiß, Sulfate wie z.B. Bleisulfat, und Sulfide wie z.B. Zinksulfid, und Lithopone; besonders bevorzugt ist Titandioxid.

Als anorganische Buntpigmente sind zu nennen die aus der Gruppe der Oxide und Hydroxide in Form ihrer anorganischen Einzelverbindungen oder Mischphasen, insbesondere Eisenoxidpigmente, Chromoxidpigmente und oxidische Mischphasenpigmente mit Rutil- oder Spinellstruktur, sowie Bismutvanadat-, Cadmium-, Cersulfid-, Chromat-, Ultramarin- und Eisenblaupigmente.

Beispiele von Eisenoxidpigmenten sind Pigmente vom Color Index Pigment Yellow 42, Pigment Red 101, Pigment Blue 11, Pigment Brown 6 sowie transparente Eisenoxidpigmente.

Beispiele von Chromoxidpigmenten sind solche vom Color Index Pigment Green 17 und Pigment Green 18.

Beispiel oxidischer Mischphasenpigmente sind Nickeltitan- und Chromtitangelb, Cobaldgrün und -blau, Zinkeisen- und Chromeisenbraun sowie Eisenmangan- und Spinellschwarz.

10

15

20

25

30

Bevorzugte organische Pigmente sind z.B. solche der Monoazo-, Disazo-, verlackte Azo-, ß-Naphthol-, Napthol AS-, Benzimidazolon-, Disazokondensations-, Azometallkomplex-, Isoindolin- und Isoindolinon-Reihe, ferner polycyclische Pigmente wie z.B. aus der Phthalocyanin-, Chinacridon-, Perylen-, Perinon-, Thioindigo-, Anthrachinon-, Dioxazin-, Chinophthalon- und Diketopyrrolopyrrol-Reihe. Außerdem verlackte Farbstoffe wie Ca-, Mg- und Al-Lacke von sulfonsäure- oder carbonsäure-gruppenhaltigen Farbstoffen, sowie auch Ruße, die im Rahmen dieser Anmeldung als Pigmente verstanden werden und von denen eine große Zahl beispielsweise aus Colour Index, 2. Auflage, bekannt sind. Insbesondere zu nennen sind saure bis alkalische Ruße nach dem Furnacerußverfahren sowie chemisch oberflächenmodifizierte Ruße, beispielsweise sulfo- oder carboxylgruppenhaltige Ruße.

Als anorganische Schwarzpigmente sind beispielsweise solche zu nennen, wie sie bereits oben zusammen mit den anorganischen Buntpigmenten beschrieben wurden, insbesondere Eisenoxidschwarz, Spinellschwarz sowie schwarze oxidische Mischphasenpigmente.

Weitere bevorzugte Feststoffe der Komponente a) sind keramische [nanoskalige] Pigmente (feste Verbindungen) aus der Gruppe der Oxide von Titan, Zink, Zinn, Wolfram, Molybdän, Nickel, Wismut, Cer, Indium, Hafnium, Eisen und/oder Siliciumcarbid, Zinksulfid, Bariumtitanat, Calciumtitanat, und/oder Silicium und/oder feste Siliciumverbindungen, in denen Silicium im stöchiometrischen Überschuss vorliegt, insbesondere mit einem mittleren Durchmesser der Primärteilchen von <500 nm, vorzugsweise <150 nm, ganz bevorzugt <120 nm. Derartige Feststoffe sind in WO-A-99 27024 offenbart.

Als Feststoffe (a) kommen ferner Pigmente, insbesondere nanoskalige Pigmente aus der Gruppe der nicht-oxidischen Keramiken infrage wie Carbide, Nitride, Boride und Silicide der Elemente Ti, Zr, Hf, Si, Ge und Sn vorzugsweise mit einer mittleren Primärteilchengröße von 0,1 bis 100, insbesondere 0,1 bis 50 nm. Derartige Feststoffe sind in EP-A-915 137 offenbart.



Als anorganische Füllstoffe sind z.B. Calciumcarbonat, Talkum, Glimmer sowie Bariumsulfat zu nennen. Als organische Füllstoffe sind beispielsweise polymere Pulver und sogenannte hollow spheres zu nennen.

5

Die partikulären Feststoffe der Komponente a) umfassen weiterhin Verbindungen, die gegebenenfalls noch eine gewisse Löslichkeit (Teillöslichkeit) in wässrigen Medien (Wasser) von weniger als 1,0 g/l, insbesondere weniger als 0,1 g/l besitzen.

10

Als solche sind zu nennen Dispersionsfarbstoffe und optische Aufheller, beispielsweise Azo-, Disazo-, Anthrachinon-, Cumarin-, Isoindolenin-, Chinolin- und Methinreihe.

Organisches Trägermedium (b) für die Pigment- bzw. Füllstoffpräparationen:

15

Das organische Trägermedium der Komponente b) enthält vorzugsweise

.

 i) mindestens ein organisches Lösungsmittel mit einem Siedepunkt >100°C, das in Wasser nicht löslich oder mischbar ist und

20

ii) mindestens ein natürliches oder synthetisches oberflächenaktives Mittel, das in dem Lösungsmittel (i) löslich oder teillöslich ist, vorzugsweise eine Löslichkeit von mehr als 10 g/l bei 20°C besitzt und in Wasser bzw. dem wässrigen Trägermedium keine oder nur sehr geringe Löslichkeit vorzugsweise von weniger als 0,1 g/l bei 20°C besitzt

25

sowie gegebenenfalls weitere Zuschlagstoffe.

30

In einer besonderen Ausführungsform enthält das organische Trägermedium (b) mehr als 95 Gew.-% der Komponenten i) und ii) bezogen auf das Trägermedium.

~ *)

5

25

30

Als organische Lösungsmittel (i) kommen bevorzugt natürliche, voll- oder halbsynthetische Verbindungen in Frage sowie gegebenenfalls Mischungen dieser Lösungsmittel, in denen die Pigmente bzw. Füllstoffe der Komponente a) eine Löslichkeit von <150 g/l, vorzugsweise <50g/l bei 20°C besitzen. Bevorzugt kommen bei Raumtemperatur flüssige Lösungsmittel in Betracht aus der Gruppe der aliphatischen, cycloaliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffe, insbesondere

- Ole, wie z.B. Mineralöle, Paraffine, Isoparaffine, vollsynthetische Öle wie Silikonöle, halbsynthetische Öle auf Basis z.B. Glyceride mittlerer und ungesättigter Fettsäuren, etherische Öle,
- Ester von natürlichen oder synthetischen, gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren, vorzugsweise C₈-C₂₂- insbesondere C₈-C₁₈-Fettsäuren, besonders bevorzugt Rapsölmethylester oder 2-Ethylhexyllaurat,
 - alkylierte Aromaten und deren Gemische,
- 20 alkylierte Alkohole insbesondere Fettalkohole,
 - durch Hydroformylierung gewonnene lineare, primäre Alkohole,
 - Terpenkohlenwasserstoffe und
 - naphthenische Öle wie z.B. Enerthene.

Das oberflächenaktive Mittel der Komponente ii) ist vorzugsweise eine nichtionogene Verbindung ausgewählt aus der Gruppe der Umsetzungsprodukte von Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, Fettaminen, Fettsäuren, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxideinhet enthält; ٠.٠

10

15

20



Phenolen, Alkylphenolen, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxideinhet enthält; Carbonsäureamiden und Harzsäuren. Hierbei handelt es sich z.B. um Ethylenoxidaddukte aus der Klasse der Umsetzungsprodukte von Ethylenoxid mit:

- 5 a) gesättigten und/oder ungesättigten Fettalkoholen mit 6 bis 25 C-Atomen oder
 - c) gesättigten und/oder ungesättigten Fettaminen mit 14 bis 20 C-Atomen oder
 - e) hydrierten und/oder unhydrierten Harzsäuren,

f) aus natürliche oder modifizierte, gegebenenfalls hydrierte Rizinusölfettkörper hergestellte Veresterungs- und/oder Arylierungsprodukte, die gegebenenfalls durch Veresterung mit Dicarbonsäuren zu wiederkehrenden Struktureinheiten verknüpft sind.

Weiterhin kommen Verbindungen aus der Gruppe der

- Block- und Blockcopolymere auf Basis von Ethylen- und/oder Propylenoxid wie z.B. Pluronic®, BASF
- Block- und Blockcopolymere von Ethylen- und/oder Propylenoxid auf bifunktionellen Aminen wie z.B. Tetronic®, BASF
- Blockcopolymere auf Basis (Poly)stearinsäure und (Poly)Alkylenoxid wie z.B. Hypermer ® B,ICI
 - oxalkylierte Acetylendiole und -glykole wie z.B. Surfynol®, AirProducts
- oxalkylierte Phenole, insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel

 1) und II)

$$\begin{bmatrix} R^{16} \\ C \\ CH_3 \end{bmatrix}_{m} = O - (-CH_2 - CH - O -)_n - H$$
 (I)

5 in denen

10

15

 R^{15} Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet,

R¹⁶ für Wasserstoff oder CH₃ steht,

R¹⁷ Wasserstoff,C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl oder Phenyl bedeutet,

m eine Zahl von 1-4 bedeutet,

n eine Zahl von 2-13, insbesondere 2-8 bedeutet,

R¹⁸ für jede durch n indizierte Einheit gleich oder verschieden ist und für Wasserstoff, CH₃ oder Phenyl steht, wobei im Falle der Mitanwesenheit von CH₃ in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R¹⁸)-O-)-Gruppen in 0 bis 60 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für CH₃ und in 100 bis 40 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Wasserstoff steht und wobei im Falle der Mitanwesenheit von

DAIGHACHH - MAN - MAGGETTA 1 1 -

٠,٠



Phenyl in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R^{18})-O-)-Gruppen in 0 bis 40 % des Gesamtwertes von n R^{18} für Phenyl und in 100 bis 60 % des Gesamtwertes von n R^{18} für Wasserstoff steht.

Die übrigen Bedingungen entsprechen denen des oben angegebenen organischen Trägermediums für Wirkstoffe.

Als mögliche Dispergiermittel sind die oben angegebenen zu nennen.

10 Verfahren:

15

20

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Wirkstoff- bzw. Pigment- und Füllstoffpräparationen, in dem der jeweilige Feststoff (a) in dem organischen Trägermedium (b) feinverteilt (dispergiert) und gegebenenfalls stabilisiert wird, und gegebenenfalls anschließend entweder die erhaltene Suspension in dem wässrigen Trägermedium (c) dispergiert wird, oder das wässrige Trägermedium (c) in die Suspension (a+b) in Form einer Emulsion feinverteilt und stabil eingebracht wird. In einer besonderen Ausführungsform des Verfahrens wird zunächst ein Teil des wässrigen Trägermediums (c) in die Suspension (a+b) feinverteilt und anschließend die so erhaltene Mischung (mehrphasige Dispersion) in einem weiteren Teil des wässrigen Trägermediums (c) dispergiert.

Die Feinverteilung der Feststoffe (a) in dem organischen Trägermedium (b) erfolgt i.A. durch Rühren und/oder mittels Nasszerkleinerung (z.B. Homogenisieren, Mahlen, Kneten). Dieser Verfahrensschritt kann sowohl Echtzerkleinerung von Kristallen wie auch Desaggregation und Desagglomeration von Partikeln auf die gewünschte Partikelfeinverteilung bedeuten. Die erforderlichen Additive, z.B. Komponente ii) bzw. d) können vor, während oder nach der Feinverteilung zugesetzt werden.

Die Auswahl der Verfahren richtet sich nach dem erforderlichen Energieaufwand zur Erzielung der gewünschten Feinverteilung. Beispielsweise kommen für viele anorganische Pigmente sowie organische und anorganische Füllstoffe Verfahren wie Dissolver, Ultraturrax oder Rotor-Stator-Mühlen in Frage. Stärker aggregierte und kristalline Feststoffe (z.B. organische Pigmente, Ruß, transparente anorganische Pigmente, Keramiken, organische Farb- und Wirkstoffe) erfordern oft Nassmahltechniken mit sehr hohem spezifischen Energieeintrag. Dies wird beispielsweise durch Rührwerkskugel- und -perlmühlen, Dispersionskneter, Walzenstuhl, oder Hochdruckhomogenisatoren bereitgestellt.

10

5

Im Anschluss an die Herstellung der Suspension können weitere Einstellungen erfolgen durch Zugabe von organischem Lösungsmittel (i) oder anderen Komponenten des organischen Trägermediums (b), auf beispielsweise die gewünschte Dichte der Mischung der Komponente a) und b) (a+b).

15

20

25

30

DESCRIPTION OF STREET

Zur Dispergierung (Emulgierung) der Suspension in dem wässrigen Trägermedium kommen Verfahren in Betracht wie Rühren, Dissolveremulgieren, Emulgieren mittels Rotor-Stator-Maschinen, Ultraturrax, Hochdruckhomogenisator, Strahldispergierung und Ultraschallbehandlung. Die Wahl der Methode ist abhängig von der gewünschten Feinverteilung der diskontinuierlichen Phase. Im Hinblick auf ausreichende Emulsionsstabilität sollte im allgemeinen jedoch ein Verfahren gewählt werden, mit dem eine mittlere Tropfengröße von etwa dem 2 bis 100 fachen, vorzugsweise dem 5 bis 20 fachen der mittleren Feststoffpartikelgröße (massebezogener Durchmesser) erreicht werden kann. Die gewünschte Dispersion kann erhalten werden, in dem zunächst das wässrige Trägermedium (c) getrennt gemischt wird und anschließend vorsichtig unter gegebenenfalls intensivem Rühren (Scheren) in die Suspension (a+b) eingetragen wird. Je nach Anteil des zugeführten wässrigen Trägermediums erhält man eine Typ W/O-Emulsion oder nach Durchlaufen der Emulsionsumkehrung eine Typ O/W-Emulsion, welche gegebenenfalls im Anschluss an die Dispergierung oder im Verlauf der Anwendung weiter mit dem wässrigen Trägermedium verdünnt werden kann.

٠.٠



Bevorzugt ist ein Verfahren, wonach im Anschluss an den ersten Dispergierschritt die Dispersion (O/W- oder W/O-) einer weiteren Dispergierung unter höherem Energieeintrag unterzogen wird, beispielsweise durch Ultraschall-, Hochdruckhomogenisierung oder Strahldispergierung bei Drücken von 2 bis 2500 bar, insbesondere 20 bis 1000 bar, in einer oder mehreren Passagen. Insbesondere können nach diesem Verfahren und geeigneter Temperaturführung Mikrodispersionen erhalten werden mit besonders großer Langzeitstabilität.

Die Endeinstellung auf die gewünschten Eigenschaften wie Viskosität, Fließverhalten und Konservierung kann sowohl vor, während oder nach der Dispergierung durch Zugabe der unter Komponente c) genannten Additive erfolgen.

Verwendung:

15

20

5

Die erfindungsgemäßen Feststoffpräparationen können einer Vielzahl von Verwendungsmöglichkeiten zugeführt werden, wovon beispielhaft einige aufgezählt seien:

Der Ink-Jet-Druck ist an sich bekannt und erfolgt im allgemeinen so, dass die Drucktinte in ein Aufnahmegefäß eines Tintenstrahl-Druckkopfes gefüllt wird und in kleinen Tröpfchen auf das Substrat gesprüht wird. Der Tintenausstoß in Tröpfchenform erfolgt dabei vorzugsweise über einen piezoelektrischen Kristall, eine beheizte Kanüle (Bubble- oder Thermo-Jet-Verfahren) oder mechanische Druckerhöhung, wobei Druck auf das Tintensystem ausgeübt wird und so Tintentropfen herausgeschleudert werden. Dabei werden die Tröpfchen aus einer oder mehreren kleinen Düsen gezielt auf das Substrat wie z.B. Papier, Holz, Textilien, Kunststoff oder Metall geschossen. Durch elektronische Aussteuerung werden die einzelnen Tröpfchen auf dem Substrat zu Schriftzeichen oder graphischen Mustern zusammengefasst.

20

25

30

Möglich ist auch ein Verfahren, bei dem mittels elektrostatischer Ablenkung aus einem Tintenstrahl kleinste Volumina in Form von Tropfen auf ein Substrat gebracht werden.

Eine Methode zur Verwendung der erfindungsgemäßen Pigmentpräparationen als Drucktinten ist vorzugsweise dadurch gekennzeichnet, dass die Drucktinten unter Tropfenbildung kontinuierlich oder diskontinuierlich auf ein Substrat gesprüht werden. Insbesondere ist das Verfahren dadurch gekennzeichnet, dass zur Erzeugung der Tropfen das computergesteuerte thermische oder piezzoelektrische Ink-Jet-Druck-Verfahren verwendet wird.

Bevorzugt ist die Verwendung der Drucktinten, dadurch gekennzeichnet, dass als Substrate beschichtete und unbeschichtete Papiere, Fotopapiere, polymere Filme, Folien sowie Textilien, Glas und Metalle verwendet werden.

Besonders bevorzugt ist die Verwendung der Drucktinten, die dadurch gekennzeichnet ist, dass Papiere für graphische Anwendungen mit Formaten von größer DIN A4 bedruckt werden.

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Feststoffpräparationen zur Einfärbung von Holzschutzmitteln ist dadurch gekennzeichnet, dass Feststoffpräparationen auf Basis anorganischer oder organischer Pigmente (Komponente a) in wässrige, vorzugsweise chromathaltige oder chromatfreie, anorganische und/oder organische, Imprägniersalzlösungen unter Rühren und gegebenenfalls Homogenisieren feinteilig dispergiert werden und diese zur Fungizidausrüstung von Hölzern mittels Streich-, Tauch- oder Kesseldruckverfahren eingesetzt werden. Mit den erfindungsgemäßen Feststoffpräparationen wird dabei eine farbige Kennzeichnung der Hölzer erreicht. Im Vergleich zu Pigmentpräparationen werden egalere Färbungen/ bisherigen wässrigen Imprägnierungen und eine tiefergehende Behandlung der Holzoberfläche erzielt. Ferner sind die so eingefärbten Salzlösungen sehr dispersions- und lagerstabil.

٠.

5

10

15

20

Eine weitere Verwendung im Bereich des Materialschutzes, insbesondere Holzschutzes ist dadurch gekennzeichnet, dass erfindungsgemäße Feststoffpräparationen auf Basis von bioaktiven, insbesondere organischen fungiziden Wirkstoffen als Komponente a) in wasser-basierende Bindemittellösungen oder –dispersionen feinteilig mittels der oben genannten Verfahren dispergiert werden. Die erfindungsgemäßen Feststoffpräparationen zeichnen sich dabei durch hohe chemische (z.B. hydrolytische) und physikalische Stabilität in Verbindung mit einer für die Wirkstoffentfaltung sehr guten Feinverteilung aus und sind daher rein wässrigen Formulierungen der Wirkstoffe weit überlegen. Die Wirkstoffe penetrieren außerdem tiefer und dauerhafter in das Holz.

Die Anwendung der erfindungsgemäßen Präparationen auf dem Agrogebiet ist beispielsweise dadurch gekennzeichnet, dass Präparationen auf Basis von bioziden Wirkstoffen als Komponente a) in Wasser durch Rühren, Schütteln, Umpumpen etc. in einer Konzentration von weniger als 10, vorzugsweise weniger als 5 und insbesondere weniger als 2 Gew.-% dispergiert werden und in der Regel durch Pumpen-Spritzen auf Pflanzen- und Anbauflächen ausgebracht werden. Dabei sind die Präparationen sehr gut ökologisch verträglich und in den dargelegten Verdünnungsbereichen mindestens über den Zeitraum der Verwendung – i.A. mehrere Tage – dispersionsstabil.

Beispiel 1: Orange Feststoffpräparation für Holzschutzimprägnierung

25	26	Teile	des orangen Farbpigmente Irgalith® Orange F2G, Ciba
			Spezialitätenchemie, C.I. Pigment Orange 34 (Komponente a),
	8	Teile	eines polymeren Dispergiermittels (Komponente d)
			Solseperse®13940 der Fa. Zeneca, (chemische Identität?)
	10	Teile	eines oberflächenaktiven Mittels (Komponente ii) in Kompo-

٠. ٠

nente b)) auf Basis von Laurylalkohol umgesetzt mit im statistischen Mittel 3 Mol Einheiten Ethylenoxid pro Mol Laurylalkohol sowie

56 Teile

Isooctyllaurat (Komponente i) in Komponente b)

5

10

15

wurden mittels Schnellrührer homogen gemischt und anschließend auf einer Schwingmühle in 25ml Keramikbecher unter Einsatz von 13g Keramikperlen 0,6 bis 1 mm Durchmesser und 10 g der Suspension gemahlen, wobei eine Frequenz von 25 Hz über eine Dauer von 1 Stunde eingehalten wurde. Man erhielt eine unter dem Mikroskop feinverteilte, agglomeratfreie sehr gut fließfähige Suspension mit einer mittl. Partikelgröße von deutlich unter 1 μm.

2,2 Teile dieser Suspension wurden in

97,8 Teilen einer zuvor erstellten homogenen Mischung aus

20 Teilen Atlox®4894, einem alkoxylierten Fettalkohol der Fa. ICI als oberflächenaktives Mittel jjj) in dem wässrigen Trägermedium c) und

80 Teilen

vollentsalztes Wasser

mittels Ultraturrax (1 Minute, ca. 15000 min-1) dispergiert. Man erhielt eine sehr gut lagerstabile homogene Dispersion gleichmäßig pigmentbeladener Öltropfen mit einem mittl. Durchmesser <2μm (mikroskopisch).

7 Teile dieser Dispersion wurden mittels Ultraturrax (15 Sekunden, ca. 15000 min-1) in
93 Teile einer 4 %igen wässrigen Verdünnung des Holzschutz-

salzkonzentrates Impralit® KDS 4 der Fa. Rütgers Organics, enthaltend Didecylpolyoxethylenammoniumborat, Borsäure und Kupferhydroxydcarbonat, dispergiert.

25



Man erhielt eine gut lagerstabile flockungsfreie Dispersion, die Holz (Kiefer) agglomeratfrei benetzt und tief eindringende Färbungen/Imprägnierungen erlaubt. Gleiches gilt auch für weitere wässrige Verdünnung um den Faktor 5. Im Vergleich zu Salzeinfärbung auf Basis von wässrigen Pigmentpräparationen nach dem Stand der Technik (siehe EP-A-735 109, Beispiel 5) sind die eingefärbten Salzlösungen koloristisch stabiler und färben bei gleichem Farbmittelgehalt gleichmäßiger, stärker und brillanter, insbesondere tiefer.

Beispiel 2: Präparation auf Basis eines organischen bioaktiven Wirkstoffes

10			
	33	Teile	des grobkristallinen Fungizides Tebuconazol
			(Folicur®, Bayer AG) mit einer Restfeuchte von
			<1 Gew%,
	2	Teile	Ölsäure (reinst, Dispergiermittel Komponente d),
15	8	Teile	eines oberflächenaktiven Mittels (Komponente ii) in
			Komponente b)) auf Basis von Laurylalkohol umgesetzt mit im
			statistischen Mittel 3 Mol Einheiten Ethylenoxid pro Mol
•			Laurylalkohol,
	0,8	Teile	hydrophobierte pyrogene Kieselsäure (Aerosil® R972,
20			Degussa-Hüls AG), und
	29,5	Teile	Isooctyllaurat (Komponente i) in Komponente b)

wurden mittels Schnellrührer homogen gemischt und anschließend auf einer 11 offenen Labormühle unter Einsatz Keramikperlen mit 0,6-1mm Durchmesser über 1,5 Stunden gemahlen. Man erhielt eine unter dem Mikroskop feinverteilte, agglomeratfreie, sehr gut fließfähige Suspension mit einer mittl. Partikelgröße von 2 bis 4 µm. Anschließend wurde die Suspension mit

2 Teilen des gleichen oberflächenaktiven Mittels und 30 24,6 Teilen Isooctyllaurat auf eine Konzentration von 33 Gew.-% Wirkstoff bzw. eine Dichte von ca. 1 g/cm3 eingestellt.

Anschließend werden am Magnetrührer in die Suspension

5

16 Teile einer l

einer homogenen Mischung aus

5 Teilen

Atlox®4894, einem alkoxylierten Fettalkohol der Fa. ICI als

oberflächenaktives Mittel jij) in dem wässrigen Trägermedium

c) und

10

95 Teilen

vollentsalztes Wasser

vorsichtig und homogen eingerührt und anschließend die Feststoffpräparation mittels Ultraschall über einen Zeitraum von 15 Minuten bei mäßigem Energieeintrag weiter dispergiert.

15

Man erhielt eine gleichmäßige, eng verteilte Dispersion in einer feststofftragenden diskontinuierlichen Ölphase mit einer mittleren Tropfengröße von weniger als 50 μm mit guter Lagerstabilität.

20

Die Dispersion ließ sich leicht mit Konzentrationen von 0,1 bis 10 Gew.-% in Leitungswasser z.B. durch Schütteln oder Rühren eintragen und ergab dabei Dispersionen gleichmäßig feststoffbeladener Öltropfen mit einem mittleren Durchmesser <20µm (mikroskopisch) die sowohl gegen Sedimentation des Wirkstoffes als auch Aufrahmung einer Ölphase mehr als 3 Tage stabil waren; in geringem Umfang danach auftretendes öliges Sediment ließ sich leicht durch Schütteln redispergieren.

25

Diese Feststoffpräparation war insbesondere geeignet zur Ausbringung mittels landwirtschaftlich üblichen Spritzgeräten bei gleichzeitig guter ökologischer Verträglichkeit und hoher biologischer Wirksamkeit.

- 44 -



	Beisp	iel 3: Präpar	ration auf Basis eines organischen bioaktiven Wirkstoffes
	33	Teile	des grobkristallinen Fungizides Tebuconazol
			(Folicur®, Bayer AG) mit einer Restfeuchte von <1 Gew%,
5	2	Teile	Ölsäure (reinst, Dispergiermittel Komponente d),
	8	Teile	eines oberflächenaktiven Mittels (Komponente ii) in
			Komponente b)) auf Basis von Laurylalkohol umgesetzt mit im
			statistischen Mittel 3 Mol Einheiten Ethylenoxid pro Mol
			Laurylalkohol,und
10	30,3	Teile	Isooctyllaurat (Komponente i) in Komponente b)
		wurden mitte	els Schnellrührer homogen gemischt und anschließend auf einer
		11 offenen	Labormühle unter Einsatz Keramikperlen mit 0,6-1 mm
			r über 1,5 Stunden gemahlen. Man erhielt eine unter dem
15			einverteilte, agglomeratfreie, sehr gut fließfähige Suspension mit
		einer mittle	ren Partikelgröße von 2-4µm. Anschließend wurde die Suspension
		mit	
	2	Teilen	des gleichen oberflächenaktiven Mittels und
20	24,6	Teilen	Isooctyllaurat
		C . IF	1 d'an mar 22 Cours 9/ Winkstoff hour gine Dichte von ca
			nzentration von 33 Gew% Wirkstoff bzw. eine Dichte von ca.
		1 g/cm3 eing	gestellt.
25		Anschließen	d wurden an einem Dissolver bei niedriger Drehzahl beginnend
23			lauf der Zugabe des wässrigen Trägermediums bis auf 10 m/s
			chwindigkeit steigernd in
		~popo	
	73,5	Teile dieser	Suspension
30	26,2	Teile	einer homogenen Mischung aus

10

15

20

25

40 Teilen Atlox®4894, einem alkoxylierten Fettalkohol der Fa. ICI als oberflächenaktives Mittel jjj) in dem wässrigen Trägermedium c) und

60 Teilen vollentsalztes Wasser

sowie

0,3 Teile eines silikonbasierenden Entschäumers

eingebracht und bei 10 m/s Umfangsgeschwindigkeit weitere 10 min dispergiert.

Man erhielt eine gleichmäßige, eng verteilte Dispersion feinteiliger Feststoffe neben einer diskontinuierlichen Ölphase mit einer mittleren Tropfengröße von weniger als 50 µm mit gegenüber Beispiel 2 weiter verbesserter Lagerstabilität.

Die Dispersion ließ sich leicht mit Konzentrationen von 0,1 bis 10 Gew.-% in Leitungswasser z.B. durch Schütteln oder Rühren eintragen und ergab dabei homogene Dispersionen (Spritzbrühen), die sowohl gegen Sedimentation des Wirkstoffes als auch Aufrahmung einer Ölphase mehr als 3 Tage stabil waren. Die gute Dispersionstabilität der Spritzbrühen wurde auch unter der Bedingung fortlaufender Scherung und Umpumpen gewahrt.

Diese Feststoffpräparation war deshalb besonders geeignet zur Ausbringung mittels landwirtschaftlich üblichen Spritzgeräten bei gleichzeitig guter ökologischer Verträglichkeit und hoher biologischer Wirksamkeit.

10

15

20

Beispiel 4: Präparation auf Basis eines organischen bioaktiven Wirkstoffes

33 Teile des grobkristallinen Pflanzenschutzwirkstoffes

3-{1-[-(4-<2-chlorophenoxy>-5-fluoropyrimid-6-yloxy)-

phenyl]-1-(methoximino)-methyl}-5,6-dihydro-1,4,2-dioxazin

der Formel

bekannt aus WO-A-97-27189

(Komponente a)

66,7 Teile des wässrigen Trägermediums (Komponente c) auf Basis der

15 %igen wässrigen Lösung (pH 7) eines oberflächenaktiven

Mittels (Komponente jjj) auf Basis eines ionisch modifizierten

Phenol/Styrolpolyglykolether der Formel (I) hergestellt wie in

Beispiel 10, von DE-A-19 801 759 offenbart und

0,3 Teile eines silikonbasierenden Entschäumers

wurden mittels Schnellrührer homogen gemischt und anschließend auf einer 11 offenen Labormühle unter Einsatz von Keramikperlen mit 0,6-1mm Durchmesser über 2 Stunden gemahlen. Man erhielt eine unter dem Mikroskop feinverteilte, agglomeratfreie, sehr gut fließfähige Suspension mit einer mittleren Partikelgröße von 2 µm.

Anschließend wurden an einem Dissolver bei niedriger Drehzahl beginnend und im Verlauf der Zugabe des organischen Trägermediums bis auf 10 m/s Umfangsgeschwindigkeit steigernd in

5	60,4 30,1	Teile obiger wässrigen Suspension Teile eines organischen Trägermediums (Komponente b) bestehend aus 85 Teilen Isooctyllaurat (Komponente i) 15 Teilen eines oberflächenaktiven Mittels (Komponente ii) in Komponente b)) auf Basis von Laurylalkohol umgesetzt mit im statistischen Mittel 3 Mol Einheiten Ethylenoxid pro Mol Laurylalkohol	و
10		eingebracht und bei 10 m/s Umfangsgeschwindigkeit weitere 10 min dispergiert.	
15		Man erhielt eine gleichmäßige, eng verteilte Dispersion feinteiliger Feststoffe neben einer diskontinuierlichen Ölphase mit einer mittleren Tropfengröße von weniger als 20 μm mit ausgezeichneter Langzeit-Lagerstabilität.	
20		Die Dispersion ließ sich leicht mit Konzentrationen von 0,1 bis 10 Gew% in Leitungswasser z.B. durch Schütteln oder Rühren eintragen und ergab dabei homogene Dispersionen (Spritzbrühen) die sowohl gegen Sedimentation des Wirkstoffes als auch Aufrahmung einer Ölphase mehr als 3 Tage stabil waren. Die gute Dispersionstabilität der Spritzbrühen wurde auch unter der Bedingung fortlaufender Scherung und Umpumpen gewahrt.	
25		Diese Feststoffpräparation war deshalb besonders geeignet zur Ausbringung mittels landwirtschaftlich üblichen Spritzgeräten bei gleichzeitig guter ökologischer Verträglichkeit und hoher biologischer Wirksamkeit.	

14 .

5

10

15

20

25

Patentansprüche

- 1. Feststoffpräparationen enthaltend
 - a) eine feste Phase wenigstens einer organischen Wirkstoff-Verbindung,

b) ein organisches, in Wasser dispergierbares Trägermedium enthaltend ein in Wasser nicht mischbares organisches Lösungsmittel und ein darin gelöstes oberflächenaktives Mittel, das in dem wässrigen Trägermedium c) eine Löslichkeit von <1,0 g/l, vorzugsweise <0,1 g/l

bei 20°C besitzt,

c) ein wässriges Trägermedium enthaltend ein oberflächenaktives Mittel, das in Wasser eine Löslichkeit von >10 g/l, insbesondere >100 g/l bei 20°C besitzt und

d) gegebenenfalls ein Dispergiermittel für die feste Phase in dem organischen Trägermedium.

- 2. Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1, enthaltend als feste Phase (a) wenigstens eine Wirkstoff-Verbindung mit einer mittleren Partikelgröße (volumenbezogen) von 0,001 bis 50, vorzugsweise 0,01 bis 10 μm. In einer besonderen Ausführungsform besitzen die feste Phase (a) und das organische Trägermedium (b) zusammen eine physikalische Dichte (g/cm³), die dem 0,90 bis 1,1 fachen, vorzugsweise dem 0,95 bis 1,05 fachen und insbesondere dem 0,99 bis 1,01 fachen der Dichte des wässrigen Trägermediums (c) entspricht.
- Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Feststoffe der Komponente a) eine Löslichkeit in Wasser von weniger als
 1,0 g/l bei 20°C besitzen.

-L 0

نو_{ن و}د

30

Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das 4. organische Trägermedium der Komponente b) mindestens ein organisches Lösungsmittel mit einem Siedepunkt i) >100°C, das in Wasser eine Löslichkeit von <1,0 g/l bei 20°C besitzt 5 und mindestens ein natürliches oder synthetisches oberflächenaktives ii) Mittel, das in dem Lösungsmittel (i) eine Löslichkeit von >10 g/l, vorzugsweise >100 g/l bei 20°C besitzt und in Wasser bzw. dem wässrigen Trägermedium c) eine Löslichkeit von <1,0 g/l, insbe-10 sondere <0,1 g/l bei 20°C besitzt enthält. Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1, enthaltend: 5. 15 0,001 bis 60 Gew.-%, bevorzugt 0,01 bis 40 Gew.-%, insbesondere a) 0,01 bis 10 Gew.-% der festen Phase (Komponente a) bezogen auf die Feststoffpräparation und 20 0,1 bis 99,8 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 90 Gew.-%, insbesondere 0,1 b) bis 60 Gew.-% des organischen Trägermediums (Komponente b) bezogen auf die Feststoffpräparation und 0,1 bis 99,8 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 90 Gew.-% des wässrigen c) 25 Trägermediums (Komponente c) bezogen auf die Feststoffpräparation und 0 bis 100 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 60 Gew.-% des Dispergiermittels d)

(Komponente d) bezogen auf den Feststoff der Komponente a).

ø .-

5

10

15

20

6.	Feststof	fpräparatio	onen, enthaltend
----	----------	-------------	------------------

- a) eine feste Phase wenigstens eines Pigments und/oder Füllstoffes,
- b) ein organisches in Wasser dispergierbares Trägermedium für die feste Phase, enthaltend ein in Wasser nicht mischbares organisches Lösungsmittel und ein darin lösliches oberflächenaktives Mittel,
 - c) ein wässriges Trägermedium enthaltend ein in Wasser vollständig lösliches oberflächenaktives Mittel und
 - d) gegebenenfalls ein Dispergiermittel für die feste Phase in dem organischen Trägermedium,
- wobei das oberflächenaktive Mittel des wässrigen Trägermediums c) ausgewählt wird aus der Gruppe jij1) bis jij10).
 - jjj1) Oxalkylierungsprodukte, die durch Alkoxylierung mit Ethylenoxid oder Propylenoxid von Kondensationsprodukten phenolischer OH-gruppenhaltiger Aromaten mit Formaldehyd und NH-funktionellen Gruppen erhältlich sind.
 - jij2) Wasserlösliche anorganische Salze, insbesondere Borate, Carbonate, Silikate, Sulfate, Sulfite, Selenate, Chloride, Fluoride, Phosphate, Nitrate und Aluminate der Alkali- und Erdalkalimetalle und anderer Metalle, sowie Ammonium;
 - jij3) Polymere, aufgebaut aus wiederkehrenden Succinyl-Einheiten, insbesondere Polyasparaginsäure;

. 9

Alkylolamide, Aminoxide, Alkylpolyglykoside, sowie Umsetzungsjjj4) produkte von Alkylenoxiden mit alkylierbaren Verbindungen, wie z.B. Fettalkoholen, wobei das Alkoxylat bevorzugt wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Fettaminen, wobei das Alkoxylat bevorzugt wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Fettsäuren, wobei 5 das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxid-Einheit Phenolen, Alkylphenolen, wobei das Alkoxylat wenigstens eine Propylenoxid-Einheit enthält; Carbonsäureamiden und Harzsäuren; oxalkylierte Acetylendiole und -glykole sowie oxalkylierte Phenole, jjj5) 10 insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel I) und/oder II) worin n eine Zahl von 14 bis 120 bedeutet oder entsprechend ionisch modifizierte Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel I) oder II). nichtionische polymere oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der jjj6) 15 Homo- und Copolymerisate, Pfropf- und Pfropfcopolymerisate sowie statistische und lineare Blockcopolymerisate, insbesondere wasserlösliche Block- und Blockcopolymere auf Basis von Ethylen- und/oder Propylenoxid und wasserlösliche Block- und Blockcopolymere von Ethylen- und/oder Propylenoxid auf bifunktionellen Aminen. 20 anionische oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der Alkylsulfate, jjj7) Ethersulfate, Ethercarboxylate, Phosphatester, Sulfosuccinatamide, Sarcosinate, Isothionate und Olefinsulfonate, Paraffinsulfonate, Taurate. 25 anionische oberflächenaktive Mittel aus der Gruppe der sog. jij8) Dispergiermittel, insbesondere Kondensationsprodukte, die durch Umsetzung von Naphtholen mit Alkanolen, Anlagerung von Alkylenoxid und mindestens teilweiser Überführung der terminalen Hydroxy-30 gruppen in Sulfogruppen oder Halbester der Maleinsäure, Phthalsäure oder Bernsteinsäure erhältlich sind, Sulfobernsteinsäureester, Alkylbenzolsulfonate, sowie Salze der Polyacrylsäuren, Polyethylensulfonsäuren, Polystyrolsulfonsäure, Polymethacrylsäuren, Polyphosphorsäuren.

- 52 -

5

٠.-

15

10

20

- ligninische Verbindungen, vor allem Ligninsulfonate, z.B. solche, die nach dem Sulfit- oder Kraft-Verfahren gewonnen werden. Vorzugsweise handelt es sich um Produkte, die zum Teil hydrolysiert, oxidiert, propoxyliert, sulfoniert, sulfomethyliert oder disulfoniert und nach bekannten Verfahren fraktioniert werden, z.B. nach dem Molekulargewicht oder nach dem Sulfonierungsgrad. Auch Mischungen aus Sulfitund Kraftligninsulfonaten sind gut wirksam. Besonders geeignet sind Ligninsulfonate mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von größer 1000 bis 100 000, einem Gehalt an aktivem Ligninsulfonat von mindestens 80 % und vorzugsweise mit niedrigem Gehalt an mehrwertigen Kationen. Der Sulfonierungsgrad kann in weiten Grenzen variieren.
- jij10) amphotere oberflächenaktive Mittel wie Betaine und Ampholyte, insbesondere Glycinate, Propionate und Imidazoline.
- 7. Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1 oder 6, dadurch gekennzeichnet, dass das oberflächenaktive Mittel des wässrigen Trägermediums der Komponente c) oxalkylierte Phenole, insbesondere Phenol/Styrol-Polyglykolether der Formel I) und II) oder entsprechend ionisch modifizierte Phenol/Styrol-Polyglykolether sind

$$\begin{bmatrix} R^{16} \\ CH_{3} \end{bmatrix}_{m} = O - (-CH_{2} - CH - O -)_{n} - H$$
 (I)

in denen

5

R¹⁵ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet,

R¹⁶ für Wasserstoff oder CH₃ steht,

10

R¹⁷ Wasserstoff,C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl oder Phenyl

bedeutet,

 R^{18}

m eine Zahl von 1-4 bedeutet,

15

n eine Zahl von 14-120 bedeutet,

20

für jede durch n indizierte Einheit gleich oder verschieden ist und für Wasserstoff, CH₃ oder Phenyl steht, wobei im Falle der Mitanwesenheit von CH₃ in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R¹⁸)-O-)-Gruppen in 0 bis 60 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für CH₃ und in 100 bis 40 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Wasserstoff steht und wobei im Falle der Mitanwesenheit von Phenyl in den verschiedenen -(-CH₂-CH(R¹⁸)-O-)-Gruppen in 0 bis 40 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Phenyl und in 100 bis 60 % des Gesamtwertes von n R¹⁸ für Wasserstoff steht.

4 .-



- 8. Verfahren zur Herstellung der Feststoffpräparationen gemäß Anspruch1 oder 6, in dem der jeweilige Feststoff (a) in dem organischen Trägermedium (b) feinverteilt (dispergiert) und gegebenenfalls stabilisiert wird, und gegebenenfalls anschließend entweder die erhaltene Suspension in dem wässrigen Trägermedium (c) dispergiert wird, oder das wässrige Trägermedium (c) in die Suspension (a+b) in Form einer Emulsion feinverteilt und stabil eingebracht wird.
- 9. Verwendung der Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1 oder 6 zum Ink-Jet-Druck dadurch gekennzeichnet, dass die Feststoffpräparation in ein Aufnahmegefäß eines Tintenstrahl-Druckkopfes gefüllt wird und in kleinen Tröpfehen auf ein Substrat gesprüht wird.
- 10. Verwendung der Feststoffpräparationen gemäß Anspruch 1 oder 6 als Farbmittel zur Einfärbung und Kennzeichnung von Hölzer insbesondere in Verbindung mit Fungizidausrüstung von Hölzern mittels Streich-, Tauch- oder Kesseldruckverfahren.
- 20 11. Verwendung der Feststoffpräparation gemäß Anspruch 1 als Materialschutz, insbesondere Holzschutz oder auf dem Agrogebiet durch Auftragen der Feststoffpräparation auf Holz oder auf Pflanzen- und Anbauflächen, oder auf dem pharmazeutischen Gebiet.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A01N25/04 C09B67/20 C09D11/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUME	INTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	
Х	EP 0 564 147 A (OLIVETTI & CO SPA) 6 October 1993 (1993-10-06) page 3 & US 5 358 555 A 25 October 1994 (1994-10-25) cited in the application	1,8,9
X	US 5 362 707 A (FIARD JEAN-FRANCOIS ET AL) 8 November 1994 (1994-11-08) column 1, line 51 -column 3, line 16 column 7, line 12 - line 17 column 5, line 10 - line 27	1,6,11
X	EP 0 514 769 A (HOECHST AG) 25 November 1992 (1992-11-25) page 5, line 42; tables IA,,IB claims -/	1,6

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but tater than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search	 "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report
21 November 2001	29/11/2001
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Ketterer, M

	otion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category *	Chaich of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	
Х	EP 0 697 171 A (ROHM & HAAS) 21 February 1996 (1996-02-21) example 1	1,6,8,11
Х	WO 00 07444 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH ;PATEL SMITA (GB); KNEEBONE GRAHAM (G) 17 February 2000 (2000-02-17) examples	1,6,8,11
Ρ,Χ	WO 01 17345 A (CLARIANT GMBH) 15 March 2001 (2001-03-15) page 12, line 14 - line 17; claim 1; example 7	1,6,11
A	DE 36 31 558 A (HOECHST AG) 31 March 1988 (1988-03-31) page 3, line 62 -page 4, line 13	1,6,8,11
A	WO 99 45780 A (MONSANTO CO) 16 September 1999 (1999-09-16) page 7, line 6 -page 8, line 7	1,6,8,11
	:	
		·
	·	·
		1
		÷
	·	
3		1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

International Application No /EP 01/06059

7 A1

	•					
	Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
	EP 0564147	Α	06-10-1993	IT	1259375 B	12-03-1996
	EI 0304147	^	00 10 200	DE	69318465 D1	18-06-1998
				DE	69318465 T2	14-01-1999
				EP	0564147 A1	06-10-1993
				ĴΡ	6025574 A	01-02-1994
	•			US	5358555 A	25-10-1994
					2670086 A1	12-06-1992
	US 5362707	Ā	08-11-1994	FR	122534 T	15-06-1995
				AT	642788 B2	28-10-1993
				AU AU	8825991 A	11-06-1992
				CA	2057303 A1	11-06-1992
				DE	69109833 D1	22-06-1995
1				DE	69109833 T2	07-12-1995
				DK	490782 T3	24-07-1995
				EP	0490782 A1	17-06-1992
				ES	2072585 T3	16-07-1995
				JP	4290803 A	15-10-1992
				Jr 		
	EP 0514769	Α	25-11-1992	AT	142422 T	15-09-1996
			_	AU	647268 B2	17-03-1994
1				AU	1626292 A	26-11-1992
				CA	2068826 A1	19-11-1992
				CS	9201472 A3	16-12-1992
				DE	59207085 D1	17-10-1996
1				DK	514769 T3	10-02-1997
				EP	0514769 A1	25-11-1992
				ES	2092593 T3	01-12-1996
				GR	3021209 T3	31-12-1996
				JP	5132406 A	28-05-1993
1	•			SK	279082 B6	03-06-1998
				US	5518991 A	21-05-1996
				ZA	9203542 A	30-12-1992
	EP 0697171	A	21-02-1996	BR	9503267 A	23-04-1996
1				CA	2153638 A1	13-01-1996
				CN	1120887 A	24-04-1996
				EP	0697171 A1	21-02-1996
				JP	8067603 A	12-03-1996
				TR	960773 A2	21-10-1996
				ZA	9505348 A	12-01-1996
	WO 0007444	Α	17-02-2000	AU	5047699 A	28-02-2000
		••		BR	9912698 A	09-10-2001
				CN	1320016 T	31-10-2001
				EP	1100328 A1	23-05-2001
				WO	0007444 A1	17-02-2000
	WO 0117345	Α	15-03-2001	WO	0117345 A1	15-03-2001
	DE 3631558	Α	31-03-1988	DE	3631558 A1	31-03-1988
				AT	131002 T	15-12-1995
				AU	599701 B2	26-07-1990
	•			ΑU	7847687 A	24-03-1988
				CA	1302106 A1	02-06-1992
				CZ	9104091 A3	14-07-1993
				DE	3751627 D1	18-01-1996
İ				DK	485787 A	18-03-1988

INTERNAT AL SEARCH REPORT

PCT/EP 01/06059

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 3631558	A		EP ES HU IL JP JP SK US ZA	0261492 A2 2082741 T3 44894 A2 83914 A 2593886 B2 63083001 A 409191 A3 5074905 A 8706954 A	30-03-1988 01-04-1996 30-05-1988 12-05-1991 26-03-1997 13-04-1988 06-04-1994 24-12-1991 21-03-1988
WO 9945780	A	16-09-1999	AU AU BR CN HU WO US	739286 B2 2994199 A 9908696 A 1300184 T 0100862 A2 9945780 A1 6165939 A	11-10-2001 27-09-1999 21-11-2000 20-06-2001 28-06-2001 16-09-1999 26-12-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermionales Aktenzeichen T/EP 01/06059

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A01N25/04 C09B67/20 C09D11/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) AOIN CO9B CO9D IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Betr. Anspruch Nr.
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	
	EP 0 564 147 A (OLIVETTI & CO SPA) 6. Oktober 1993 (1993-10-06) Seite 3 & US 5 358 555 A 25. Oktober 1994 (1994-10-25) in der Anmeldung erwähnt	1,8,9
X	US 5 362 707 A (FIARD JEAN-FRANCOIS ET AL) 8. November 1994 (1994-11-08) Spalte 1, Zeile 51 -Spalte 3, Zeile 16 Spalte 7, Zeile 12 - Zeile 17 Spalte 5, Zeile 10 - Zeile 27	1,6,11
X	EP 0 514 769 A (HOECHST AG) 25. November 1992 (1992-11-25) Seite 5, Zeile 42; Tabellen IA,,IB Ansprüche	1,6

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	Siehe Anhang Patentfamilie
"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Lechnik deninert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kolidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *&' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
21. November 2001	29/11/2001
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Ketterer, M

INTERNATIONALER RECERCHENBERICHT

4 👛

Internation Intern

C/Fodesiz	ang) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
χ	EP 0 697 171 A (ROHM & HAAS) 21. Februar 1996 (1996-02-21) Beispiel 1	1,6,8,11
X	WO 00 07444 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH ;PATEL SMITA (GB); KNEEBONE GRAHAM (G) 17. Februar 2000 (2000-02-17) Beispiele	1,6,8,11
Р,Х	WO 01 17345 A (CLARIANT GMBH) 15. März 2001 (2001-03-15) Seite 12, Zeile 14 - Zeile 17; Anspruch 1; Beispiel 7	1,6,11
A	DE 36 31 558 A (HOECHST AG) 31. März 1988 (1988-03-31) Seite 3, Zeile 62 -Seite 4, Zeile 13	1,6,8,11
A	W0 99 45780 A (MONSANTO CO) 16. September 1999 (1999-09-16) Seite 7, Zeile 6 -Seite 8, Zeile 7	1,6,8,11

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlic

n, die zur selben Patentfamilie gehören

Interconale	s Aktenzeichen
T/EP	01/06059
	Datum der

Angaben zu Veröffentlid		(/Er 01/00035			
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	T	Datum der Veröffentlichung	N	litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0564147	I	06-10-1993	IT DE DE EP JP US	1259375 B 69318465 D1 69318465 T2 0564147 A1 6025574 A 5358555 A	12-03-1996 18-06-1998 14-01-1999 06-10-1993 01-02-1994 25-10-1994
US 5362707	A	08-11-1994	FR AU AU CA DE DE DK EP ES JP	2670086 A1 122534 T 642788 B2 8825991 A 2057303 A1 69109833 D1 69109833 T2 490782 T3 0490782 A1 2072585 T3 4290803 A	12-06-1992 15-06-1995 28-10-1993 11-06-1992 11-06-1992 22-06-1995 07-12-1995 24-07-1995 17-06-1992 16-07-1995 15-10-1992
EP 0514769	A	25-11-1992	AT AU CA CS DE DK EP ES GR JP SK US ZA	142422 T 647268 B2 1626292 A 2068826 A1 9201472 A3 59207085 D1 514769 T3 0514769 A1 2092593 T3 3021209 T3 5132406 A 279082 B6 5518991 A 9203542 A	15-09-1996 17-03-1994 26-11-1992 19-11-1992 16-12-1992 17-10-1996 10-02-1997 25-11-1992 01-12-1996 31-12-1996 28-05-1993 03-06-1998 21-05-1996 30-12-1992
EP 0697171	Α	21-02-1996	BR CA CN EP JP TR ZA	9503267 A 2153638 A1 1120887 A 0697171 A1 8067603 A 960773 A2 9505348 A	23-04-1996 13-01-1996 24-04-1996 21-02-1996 12-03-1996 21-10-1996 12-01-1996
WO 0007444		17-02-200	O AU BR CN EP WO	5047699 A 9912698 A 1320016 T 1100328 A1 0007444 A1	28-02-2000 09-10-2001 31-10-2001 23-05-2001 17-02-2000
WO 0117345		A 15-03-200	1 WO	0117345 A1	15-03-2001
DE 3631558		A 31-03-198	8 DE AT AU AU CA CZ DE DK	3631558 A1 131002 T 599701 B2 7847687 A 1302106 A1 9104091 A3 3751627 D1 485787 A	31-03-1988 15-12-1995 26-07-1990 24-03-1988 02-06-1992 14-07-1993 18-01-1996 18-03-1988

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE	3631558	A		EP ES HU IL JP JP SK US ZA	0261492 A2 2082741 T3 44894 A2 83914 A 2593886 B2 63083001 A 409191 A3 5074905 A 8706954 A	30-03-1988 01-04-1996 30-05-1988 12-05-1991 26-03-1997 13-04-1988 06-04-1994 24-12-1991 21-03-1988
WO	9945780	A	16-09-1999	AU AU BR CN HU WO US	739286 B2 2994199 A 9908696 A 1300184 T 0100862 A2 9945780 A1 6165939 A	11-10-2001 27-09-1999 21-11-2000 20-06-2001 28-06-2001 16-09-1999 26-12-2000

THIS PAGE BLANK (USPTO)